



# omega -CARBOXY ARYL SUBSTITUTED DIPHENYL UREAS AS p38 KINASE **INHIBITORS**

Publication number: JP2002534468T Publication date: 2002-10-15

Inventor: **Applicant:** Classification:

- international: C07D295/12; A61K31/17; A61K31/18; A61K31/24;

A61K31/341; A61K31/40; A61K31/4035; A61K31/44;

A61K31/4439; A61K31/4453; A61K31/495; A61K31/496; A61K31/535; A61K31/5375;

A61K31/5377; C07C275/36; C07D207/09; C07D209/46; C07D209/48; C07D213/64; C07D213/75; C07D213/81; C07D295/18; C07D307/14; C07D401/12; C07D295/00; A61K31/17; A61K31/18; A61K31/21; A61K31/341; A61K31/40; A61K31/403; A61K31/44; A61K31/4427; A61K31/4453; A61K31/495; A61K31/496; A61K31/535; A61K31/5375; C07C275/00; C07D207/00; C07D209/00; C07D213/00; C07D307/00; C07D401/00; (IPC1-7): C07C275/36; C07D207/09; C07D209/46; C07D209/48; C07D213/64; C07D213/75; C07D213/81; C07D307/14; C07D401/12; A61K31/17; A61K31/4035; A61K31/44; A61K31/495; A61K31/535; C07D295/12; C07D295/18

european: A61K31/17; A61K31/18; A61K31/24; A61K31/341;

> A61K31/40; A61K31/4035; A61K31/44; A61K31/4439; A61K31/4453; A61K31/495; A61K31/496; A61K31/5375;

A61K31/5377

Application number: JP20000593309T 20000113

Priority number(s): US19990115878P 19990113; US19990257265

19990225; US19990425229 19991022;

WO2000US00768 20000113

Also published as:

WO0041698 (A

EP1158985 (A1 EP1158985 (A0 CA2359244 (A

Report a data error he

Abstract not available for JP2002534468T Abstract of corresponding document: WO0041698

This invention relates to the use of a group of aryl ureas in treating p38 mediated diseases, and pharmaceutical compositions for use in such therapy.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide





- (19)【発行国】日本国特許庁(JP)
- (12)【公報種別】公表特許公報(A)
- (11)【公表番号】特表2002-534468(P2002-534468A)
- (43)【公表日】平成14年10月15日(2002.10.15)
- (54) 【発明の名称】 p 3 8 キナーゼ阻害剤としての $\omega$  カルボキシアリール置換ジフェニル 尿素
- (51)【国際特許分類第7版】

```
A61K 31/17
        31/4035
        31/44
        31/495
        31/535
   C07D295/12
       295/18
// C07C275/36
   C07D207/09
       209/46
       209/48
       213/64
       213/75
       213/81
       307/14
       401/12
```

# [FI]

```
A61K 31/17
     31/4035
     31/44
     31/495
     31/535
C07D295/12
                   Z
    295/18
C07C275/36
C07D207/09
    209/46
    213/64
    213/75
    213/81
    307/14
    401/12
    209/48
```

# 【審査請求】未請求

【予備審査請求】有

【全頁数】 165

- (21)【出願番号】特願2000-593309(P2000-593309)
- (86)(22) 【出願日】平成12年1月13日(2000.1.13)
- (85)【翻訳文提出日】平成13年7月10日(2001.7.10)
- (86)【国際出願番号】PCT/US00/00768

- (87) 【国際公開番号】WOOO/41698
- (87) 【国際公開日】平成12年7月20日(2000.7.20)
- (31)【優先権主張番号】60/115,878
- (32)【優先日】平成11年1月13日(1999.1.13)
- (33)【優先権主張国】米国(US)
- (31)【優先権主張番号】09/257,265
- (32)【優先日】平成11年2月25日(1999.2.25)
- (33)【優先権主張国】米国(US)
- (31)【優先権主張番号】09/425,229
- (32)【優先日】平成11年10月22日(1999.10.22)
- (33)【優先権主張国】米国(US)
- (81)【指定国】EP(AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,
- GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG,
- CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP (GH,
- $\mathsf{GM}$ ,  $\mathsf{KE}$ ,  $\mathsf{LS}$ ,  $\mathsf{MW}$ ,  $\mathsf{SD}$ ,  $\mathsf{SL}$ ,  $\mathsf{SZ}$ ,  $\mathsf{TZ}$ ,  $\mathsf{UG}$ ,  $\mathsf{ZW}$ ),  $\mathsf{EA}$  ( $\mathsf{AM}$ ,  $\mathsf{AZ}$ ,
- BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AE, AL, AM, AT, AU, AZ,
- BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, D
- M, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, I
- N, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, L
- U, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, R
- O, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, U
- A, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW
- (71)【出願人】

【氏名又は名称】バイエル コーポレイション

【氏名又は名称原語表記】Bayercorporation

【住所又は居所】アメリカ合衆国 ペンシルヴェニア ピッツバーグ バイエル ロード 100 【住所又は居所原語表記】100 Bayer Road, Pittsburgh, Pennsylvania 15205, USA

(72)【発明者】

【氏名】リードル、バーンド

【住所又は居所】ドイツ連邦共和国D - 42329、ブッパータール、フォンデルゴルツシュトラーセ 7

(72)【発明者】

【氏名】デュマ、ジャック

【住所又は居所】アメリカ合衆国 0 6 4 7 7、コネチカット、オレンジ、ピーチウットロード 8 2 1

(72)【発明者】

【氏名】キール,ウデイ

【住所又は居所】アメリカ合衆国 0 6 5 1 8、コネチカット、ハムデン、タングルウッドドライブ 1 0 1

# (72)【発明者】

【氏名】ロウインガー、チモシー ビー

【住所又は居所】兵庫県西宮市千歳町5-7 No. 203

# (72)【発明者】

【氏名】スコット,ウイリアム ジェイ

【住所又は居所】アメリカ合衆国 0 6 4 3 7、コネチカット、ギルフォード、サドルヒルドライブ 2 1 0

# (72)【発明者】

【氏名】スミス,ロジャー エイ

【住所又は居所】アメリカ合衆国06443、コネチカット、マディソン、ウインターヒルロード65

# (72)【発明者】

【氏名】ウッド,ジルイー

【住所又は居所】アメリカ合衆国 0 6 5 1 7、コネチカット、ハムデン、ピックウィックロード 7 2

# (72)【発明者】

【氏名】モナハン、メアリー・キャサリン

【住所又は居所】アメリカ合衆国 0 6 5 1 7、コネチカット、ハムデン、パークアベニュー 1 3 4

# (72)【発明者】

【氏名】ナテロ,レイナ

【住所又は居所】アメリカ合衆国 0 6 5 1 8、コネチカット、ハムデン、エッジカムスト リート 1 1 3

#### (72)【発明者】

【氏名】レニック、ジョエル

【住所又は居所】アメリカ合衆国 0 6 4 6 0、コネチカット、ミルフォード、ウォーレンストリート 1 1、ナンバー 4

# (72)【発明者】

【氏名】シルブリー,ロバート エヌ

【住所又は居所】アメリカ合衆国 0 6 4 7 3、コネチカット、ノースへブン、マウントカーメルアベニュー 1 1 8 7

# (74)【代理人】

# 【弁理士】

【氏名又は名称】赤岡 迪夫

【テーマコード(参考)】

4C037

4C055

4C063

4C069

4C086 4C204

4C206

4H006

# 【Fターム(参考)】

```
4C037 CA12
4C055 AA01 BA02 BA42 BA56 BB11 CA01 CA02 CA53 CB17 DA01 DA42 DB10
4C063 AA01 BB08 CC12 DD04 EE01
4C069 AA07 BA08
4C086 AA01 AA02 AA03 BC10 BC11 BC17 BC73 GA06 GA08 GA09 GA12 MA01 MA04 NA14 ZA16 ZA33 ZA36 ZA45 ZI
4C204 BB01 CB04 DB30 EB02 EB03 GB01
```

4C206 AA01 AA02 AA03 HA30 MA01 MA04 NA14 ZA16 ZA33 ZA36 ZA45 ZA59 ZA66 ZA81 ZA89 ZA96 ZB26 ZB35 ZC

### 要約

# (57)【要約】

本発明は一群のアリール尿素の p 3 8 仲介疾病の治療における使用と、そのような療法に 使用するための薬剤組成物に関する。

### 請求の範囲

### 【特許請求の範囲】

## 【請求項1】

下記式Iの化合物またはその薬学的に許容し得る塩を投与することよりなる宿主内におい て p 3 8 によって仲介される疾病を処置する方法: 下記式 I の化合物またはその薬学的に 許容し得る塩: A-D-B ( Ⅰ)

式 I において、 Dは - NH - C (O) - NH - であり;

Aは式 - L -  $(M - L^1)_{\alpha}$ の炭素原子 40までの置換分であって、ここで Lは Dへ直接結

合した5もしくは6員の環構造であり、 $L^1$ は少なくとも5員の置換環状基を含み、Mは 少なくとも1原子を有するブリッジ基であり、qは1~3の整数であり、そしてLおよび  $L^{1}$ の環構造は窒素、酸素およびイオウよりなる群の $0 \sim 4$ 員を含有し;

Bは置換もしくは未置換の三環までのアリールか、または窒素、酸素およびイオウよりな る群の0~4員を含有するDへ直結した少なくとも6員環構造を有する炭素原子30まで のヘテロアリール基であり;

ここで $L^1$ は -  $SO_pR_x$ , -  $C(O)R_x$ および -  $C(NR_v)R_z$ よりなる群から選ばれ た少なくとも一つの置換基によって置換されており;

 $R_v$ は水素か、または任意にN, SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意 にペルハロまでハロゲン置換された炭素原子24までの炭素系基であり;

R、は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN,SおよびOから選 ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にペルハロまでハロゲンで置換された炭素原子24 までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有す る炭素原子30までの炭素系基であり;

 $R_x$ は $R_z$ であるか、または $NR_a$   $R_b$ であり、ここで $R_a$  および $R_b$  は、 a)独立に、水素

子を含有しそして任意にハロゲンまたは-OSi(R $_{\mathrm{f}}$ ) $_{3}$ で置換された炭素原子24まで の炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有する炭 素原子30までの炭素系基であり、ここで $R_f$ は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキ シおよび任意にN.SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで 置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ば れたヘテロ原子を含有する炭素原子24までの炭素系基であり、あるいは b)R<sub>a</sub>および  $R_h$ は一所でN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3の5ないし7員複素環を形成 するか、またはハロゲン、ヒドロキシもしくは任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ 原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換 されたN,Sおよび〇から選ばれたヘテロ原子1~3の置換5ないし7員複素環を形成 し、あるいは c ) $R_a$  および $R_h$  の一つは少なくとも 5 員の環状構造を形成するように基 Lへ結合した - C(O) - , $C_1$  -  $C_5$  2 価アルキレンまたは置換 $C_1$  -  $C_5$  2 価アルキレ ンであって、置換 $C_1$  -  $C_5$  2 価アルキレンの置換基はハロゲン、ヒドロキシおよび任意に N,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素 原子24までの炭素系置換基からなる群から選ばれ: Bが置換されている場合、Lが置換されているかまたは $L^1$ が追加的に置換されており、 その置換基はペルハロまでのハロゲンおよび $W_n$ ( n は 1 ~ 0)よりなる群から選ばれ、 この場合めいめいのWは独立に - C N , - C O  $_2$  R  $^7$  , - C ( O  $_2$  N R  $^7$  R  $^7$  , - C ( O  $_2$  $\textbf{R}^7$  ,  $-\textbf{NO}_2$  ,  $-\textbf{OR}^7$  ,  $-\textbf{SR}^7$  ,  $-\textbf{NR}^7\textbf{R}^7$  ,  $-\textbf{NR}^7\textbf{C}$  (O)  $\textbf{OR}^7$  ,  $-\textbf{NR}^7\textbf{C}$ (O)  $R^7$  , - Q - A r ,および任意に N , S および O から選ばれたヘテロ原子を含有し FLT-CN,  $-\text{CO}_2\text{R}^7$ ,  $-\text{C(O)R}^7$ ,  $-\text{C(O)NR}^7\text{R}^7$ ,  $-\text{OR}^7$ , -SR $^7$ ,- NR $^7$ R $^7$ ,- NO $_2$ ,- NR $^7$ C(O)R $^7$ ,- NR $^7$ C(O)OR $^7$ およびペルハロ までのハロゲンよりなる群から選ばれた1以上の置換基で任意に置換された炭素原子24 までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、ここで各R<sup>7</sup>はHまたは任意にN.Sおよ びOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子 2 4 ま での炭素系基から独立に選ばれ、 ここでQは - O - , - S - , - N(R <sup>7</sup> ) - , - (C H <sub>2</sub>)<sub>m</sub>-,-C(O)-,-CH(OH)-,-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>O-,-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>S-,  $-(CH_{2})_{m}N(R^{7})-,-O(CH_{2})_{m}-,CHX^{a}-,CX^{a}_{2}-,-S(CH_{2})_{m}$  $_2^2$   $)_{\rm m}^{}$  - ,または - N(R  $^7$  )(C H  $_2^{}$   $)_{\rm m}^{}$  - であり、(mは 1 ~ 3 および  ${\rm X}^a$  はハロゲン である);そして Arは窒素、酸素およびイオウよりなる群から選ばれたヘテロ原子0~ 2を含有し、そして任意にペルハロまでハロゲンで置換され、そして任意に $Z_{n1}$ によって 置換された5もしくは6員芳香族構造であって、ここで n 1は0ないし3であり、各 Z は

か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN,S,Oから選ばれたヘテロ原

 $-CN, -CO_2R^7, -C(O)R^7, -C(O)NR^7R^7, -NO_2, -OR^7, -N$   $R^7R^7, -NR^7C(O)OR^7, -NR^7C(O)R^7$  および任意にN,SおよびOから 選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意に $-CN, -CO_2R^7, -C(O)R^7, -C(O)NR^7R^7, -OR^7, -SR^7, -NO_2, -NR^7R^7, -NR^7C(O)R^7$  および  $-NR^7C(O)OR^7$  よりなる群から選ばれた1以上の置換基で置換された炭素原子2.4までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、 $-R^7$  は上記定義のとおりである。

### 【請求項2】

p38キナーゼによって仲介されるがん細胞増殖の処置のための請求項1の方法。

# 【請求項3】

がん以外の疾病の処置のための請求項1の方法。

## 【請求項4】

式 I の化合物の投与によって処置される宿主内の症状は、リウマチ性関節炎、変形性関節症、敗血症関節炎、腫瘍転移、歯周病、角膜潰瘍化、蛋白尿、アテローム性動脈硬化プラックからの冠動脈血栓症、動脈瘤大動脈炎、産児制限、ジストロフィー表皮剥離水疱、外傷性関節傷害後の退化的軟骨損失、MMP活性により仲介される骨減少症、温度下顎骨関節病、または神経系の脱離病である請求項1の方法。

### 【請求項5】

式Iの化合物の投与によって処置される宿主内の疾状は、リウマチ熱、骨再吸収、閉経後骨粗鬆症、敗血症、グラム陰性敗血症、敗血症ショック、エンドトキシンショック、毒性ショック症候群、全身性炎症応答症候群、炎症性腸病(クロン病および潰瘍性大腸炎)、ジャリッシュヘルクスハイマー反応、喘息、成人呼吸器窮迫症候群、急性肺線維病、肺サルコイドーシス、アレルギー性呼吸器病、ケイ肺症、炭鉱労働者塵肺症、肺胞傷害、肝不全、急性炎症期肺臓病、重症アルコール性肝炎、マラリヤ(PIasmodium falciparum マラリアおよび脳性マラリア)、インスリン非依存性糖尿病(NIDDM)、うっ血性心不全、心臓病後損傷、アテローム性動脈硬化症、アルツハイマー病、急性脳炎、脳傷害、多発性硬化症(多発性硬化症における脱髄および希突起膠細胞損失)進行がん、リンパ悪性腫瘍、膵炎、感染、炎症およびがんにおける不良創傷治癒、骨髄形成異常症候群、全身エリマトーデス、胆汁性肝硬変、腸壊死、乾癬、放射線障害、モノクローナル抗体投与後の毒性、ホスト対グラフト反応(虚血潅流障害および腎臓、肝臓・心臓および皮膚の同種移植拒絶)、肺同種移植拒絶(閉塞性気管支炎)または全股関節置換による合併症である請求項1の方法。

#### 【請求項6】

式 I の化合物の投与によって処置される宿主内の症状は、結核、消化性潰瘍病中のヘリコパクター・ピロリ感染、トリパノソーマ・クルージ感染から生ずるチャガ病、大腸菌感染から生ずるシガ様トキシンの影響、スタフィロコッカス感染から生ずるエンテロトキシンAの影響、髄膜炎菌感染、およびBorreliaburgorferi,Treponemapallidum,サイトメガロウイルス、インフルエンザウイルス、タイラー脳脊髄炎ウイルスおよびヒト免疫不全ウイルス(HIV)の感染からなる群から選ばれ感染

病である請求項1の方法。

### 【請求項7】

Mは、- O - ,- S - ,- N ( R  $^7$  ) - ,- ( C H  $_2$  )  $_m$  - ,- C ( O ) - ,- C H ( O H ) - ,- ( C H  $_2$  )  $_m$  O - ,- ( C H  $_2$  )  $_m$  S - ,- ( C H  $_2$  )  $_m$  N ( R  $^7$  ) - ,- O ( C H  $_2$  )  $_m$  - ,- C H  $X^a$  - ,- C X  $^a$   $_2$  - ,- S ( C H  $_2$  )  $_m$  - および - N ( R  $^7$  ) ( C H  $_2$  )  $_m$  - からなる群から選ばれた 1 以上のブリッジであり、mは 1 - 3 , $X^a$  はハロゲンである請求項 1 の方法。

# 【請求項8】

前記環状基し<sup>1</sup>はフェニル、ピリジルまたはピリミジルである請求項7の方法。

# 【請求項9】

 $L^1$ は -  $C(O)R_x$ または -  $SO_2R_x$  で置換されており、 $R_x$  は $NR_aR_b$  である請求項 1 の方法。

### 【請求項10】

下記式 I は化合物またはその薬学的に許容し得る塩を投与することよりなる宿主内において p 3 8 によって仲介される疾病を処置する方法: A - D - B ( I )

式!において、 Dは - NH - C (O) - NH - であり;

Aは式 - L - (M - L $^1$ ) $_q$ の炭素原子 4 0 までの置換分であって、ここで L は D へ直接結

合した6員アリール基または6員ヘテロアリール基であり、 $L^1$ は少なくとも5員の置換環状基を含み、Mは少なくとも1原子を有するブリッジ基であり、qは1~3の整数である。そしてLおよび $L^1$ の各環状構造は窒素、酸素およびイオウよりなる群の0~4員を含有し;

Bは置換もしくは未置換の三環までのアリール、または窒素、酸素およびイオウよりなる群の0~4員を含有するDへ直結した少なくとも6員環状構造を有するん炭素原子30までのヘテロアリール基であり;

ここで $L^1$ は -  $SO_2R_x$  , -  $C(O)R_x$ および -  $C(NR_y)R_z$ よりなる群から選ばれた少なくとも一つの置換基によって置換されており;

R<sub>y</sub>は水素か、または任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にペルハロまでハロゲン置換された炭素原子24までの炭素系基であり:

R<sub>z</sub>は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にペルハロまでハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有する炭素原子30までの炭素系基であり;

 $R_x$  は $R_z$  であるか、または $NR_a$   $R_b$  であり、ここで $R_a$  および $R_b$  は、 a ) 独立に、水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN , S , O から選ばれたヘテロ原

の炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有する炭 素原子30までの炭素系基であり、ここで $R_{_{
m f}}$ は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキ シおよび任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで 置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ば れたヘテロ原子を含有する炭素原子24までの炭素系基であり、あるいは b)R aおよび R<sub>b</sub>は一所でN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3の5ないし7員複素環を形成 するか、またはハロゲン、ヒドロキシもしくは任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ 原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換 されたN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3の置換5ないし7員複素環を形成 し、あるいは c )  $R_a$  および $R_b$  の一つは少なくとも 5 員の環状構造を形成するように基 L へ結合した - C(O) - ,C $_1$  - C $_5$  2価アルキレンまたは置換C $_1$  - C $_5$  2価アルキレ ンであって、置換 $C_1$  -  $C_5$  2価アルキレンの置換基はハロゲン、ヒドロキシおよび任意に N,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素 原子24までの炭素系置換基からなる群から選ばれ; Bが置換されている場合、Lが置換されているかまたは $L^1$ が追加的に置換されており、 その置換基はペルハロまでのハロゲンおよび $W_n$ ( n は 1 ~ 3)よりなる群から選ばれ、 この場合めいめいのWは独立に - C N, - CO $_2$ R $^7$ , - C(O)NR $^7$ R $^7$ , - C(O)  $\textbf{R}^7$  ,  $-\textbf{NO}_2$  ,  $-\textbf{OR}^7$  ,  $-\textbf{SR}^7$  ,  $-\textbf{NR}^7\textbf{R}^7$  ,  $-\textbf{NR}^7\textbf{C}$  (O)  $\textbf{OR}^7$  ,  $-\textbf{NR}^7\textbf{C}$  $(O)R^7$ , - Q - A r ,および任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有し  $^7$ , -  $NR^7R^7$ , -  $NO_2$ , -  $NR^7C(O)R^7$ , -  $NR^7C(O)OR^7$ およびペルハロ までのハロゲンよりなる群から選ばれた1以上の置換基で任意に置換された炭素原子24 までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、ここで各R<sup>7</sup>はHまたは任意にN.Sおよ び〇から選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子24ま での炭素系基から独立に選ばれ、 ここでQは - O - , - S - , - N(R <sup>7</sup> ) - , - (C H  $_{2}$  )  $_{m}$  - , - C (O) - , - CH (OH) - , - (CH $_{2}$  )  $_{m}$  O - , - (CH $_{2}$  )  $_{m}$  S - ,  $-(CH_{2})_{m}N(R^{7})$  - ,  $-O(CH_{2})_{m}$  - ,  $CHX^{a}$  - ,  $CX^{a}_{2}$  - ,  $-S(CH^{a})_{m}$  $_2$  )  $_{\rm m}$  - , または - N ( R  $^7$  ) ( C H  $_2$  )  $_{\rm m}$  - であり、 ( mは 1 ~ 3 および  ${\rm X}^a$  はハロゲン である);そして Arは窒素、酸素およびイオウよりなる群から選ばれたヘテロ原子 0~ 2を含有し、そして任意にペルハロまでハロゲンで置換され、そして任意に Z<sub>n1</sub>によって 置換された5もしくは6員芳香族構造であって、ここで n 1は0ないし3であり、各 Z は

子を含有しそして任意にハロゲンまたは - OSi(R $_{_{\mathrm{f}}}$ ) $_{_{3}}$ で置換された炭素原子24まで

-CN ,  $-CO_2R^7$  ,  $-C(O)R^7$  ,  $-C(O)NR^7R^7$  ,  $-NO_2$  ,  $-OR^7$  ,  $-NR^7R^7$  ,  $-NR^7C$  ( $\bullet$ O )  $OR^7$  ,  $-NR^7C$  ( $\bullet$ O )  $OR^7$  ,  $-NR^7C$  ( $\bullet$ O )  $OR^7$  および任意にN , SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意に -CN ,  $-CO_2R^7$  ,  $-C(O)R^7$  ,  $-C(O)NR^7R^7$  ,  $-OR^7$  ,  $-SR^7$  ,  $-NO_2$  ,  $-NR^7R^7$  ,  $-NR^7C$  (O )  $OR^7$  および  $-NR^7C$  (O )  $OR^7$  よりなる群から選ばれた 1 以上の置換基で置換された炭素原子 2 4までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、 $R^7$  は上記定義のとおりであり、ここで M は -O - , -S - ,  $-N(R^7)$  - ,  $-(CH_2)_m$  - , -C(O) - , -CH(OH) - ,  $-(CH_2)_m$  O - ,  $-(CH_2)_m$  S - ,  $-(CH_2)_m$  N ( $R^7$ ) - ,  $-O(CH_2)_m$  - および -  $-(CH_2)_m$  - よりなる群から選ばれた  $-(CH_2)_m$  - および -  $-(CH_2)_m$  - よりなる群から選ばれた  $-(CH_2)_m$  - ない  $-(CH_2)_m$  -  $-(CH_2)_m$  -  $-(CH_2)_m$  -  $-(CH_2)_m$  -  $-(CH_2)_m$  -  $-(CH_$ 

#### 【請求項11】

下記式 I の化合物またはその薬学的に許容し得る塩を投与することよりなる宿主内において p 3 8 によって仲介される疾病を処置する方法: A - D - B ( I )

式 I において、 Dは - NH - C (O) - NH - であり;

Aは式 - L -  $(M - L^1)_q$ の炭素数 40までの置換分であって、ここでLはDへ直接結合した置換もしくは未置換のフェニル基またはペリトニアル基であり、 $L^1$ は置換フェニル、プリトニル,またはピリミジニルを含み、Mは少なくとも 1 原子を有するブリッジ基であり、 $L^1$  は  $L^2$  の整数であり;

BはDへ直結した置換もしくは未置換のフェニルまたはピリジニル基であり;

ここで $\mathsf{L}^1$ は -  $\mathsf{SO}_2\mathsf{R}_{\mathsf{X}}$ , -  $\mathsf{C}$ ( $\mathsf{O}$ ) $\mathsf{R}_{\mathsf{X}}$ および -  $\mathsf{C}$ ( $\mathsf{NR}_{\mathsf{y}}$ ) $\mathsf{R}_{\mathsf{Z}}$ よりなる群から選ばれた少なくとも一つの置換基によって置換されており;

R<sub>y</sub>は水素か、または任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にペルハロまでハロゲン置換された炭素原子24までの炭素系基であり:

R<sub>z</sub>は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にペルハロまでハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれた炭素原子30までの炭素系基であり;

 $R_x$ は $R_z$ であるか、または $NR_a$   $R_b$  であり、ここで $R_a$  および $R_b$  は、 a )独立に、水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN ,S ,Oから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンまたは - OS i( $R_f$ ) $_3$  で置換された炭素原子  $_2$  4 までの炭素系置換基で置換された任意にN ,S およびO から選ばれたヘテロ原子を含有する炭素原子  $_3$  0 までの炭素系基であり、ここで $R_f$  は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキ

シおよび任意にN.SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで 置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ば れたヘテロ原子を含有する炭素原子24までの炭素系基であり、あるいは b)R aおよび  $R_b$ は一所でN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 の 5 ないし 7 員複素環を形成 するか、またはハロゲン、ヒドロキシもしくは任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ 原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換 されたN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3の置換5ないし7員複素環を形成 し、あるいは c )  $R_a$  および $R_b$  の一つは少なくとも 5 員の環状構造を形成するように基 L へ結合した - C(O) - , $C_1$  -  $C_5$  2価アルキレンまたは置換 $C_1$  -  $C_5$  2価アルキレ ンであって、置換 $C_1$  -  $C_5$  2 価アルキレンの置換基はハロゲン、ヒドロキシおよび任意に N,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素 原子24までの炭素系置換基からなる群から選ばれ; Bが置換されている場合、 L が置換されているかまたは L $^1$  が追加的に置換されており、 その置換基はペルハロまでのハロゲンおよび $W_n$ (nは1~0)よりなる群から選ばれ、 この場合めいめいのWは独立に - C N, - C O $_2$  R $^7$ , - C(O)N R $^7$  R $^7$ , - C(O)  $\mathsf{R}^7$  ,  $-\mathsf{NO}_2$  ,  $-\mathsf{OR}^7$  ,  $-\mathsf{SR}^7$  ,  $-\mathsf{NR}^7\mathsf{R}^7$  ,  $-\mathsf{NR}^7\mathsf{C}$  (O)  $\mathsf{OR}^7$  ,  $-\mathsf{NR}^7\mathsf{C}$  $(O)R^7$ , -Q-Ar,および任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有し  $\mathcal{L}$ UT-CN,-CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>,-C(O)R<sup>7</sup>,-C(O)NR<sup>7</sup>R<sup>7</sup>,-OR<sup>7</sup>,-SR  $^{7}$  ,  $-NR^{7}R^{7}$  ,  $-NO_{2}$  ,  $-NR^{7}C(O)R^{7}$  ,  $-NR^{7}C(O)OR^{7}$ およびペルハロ までのハロゲンよりなる群から選ばれた1以上の置換基で任意に置換された炭素原子24 までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、ここで各R<sup>7</sup>はHまたは任意にN、Sおよ び〇から選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子 2 4 ま での炭素系基から独立に選ばれ、 ここでQは - O - , - S - , - N( $R^7$ ) - , - (CH $_{2}$  )  $_{m}$  - , - C ( O ) - , - C H ( O H ) - , - ( C H  $_{2}$  )  $_{m}$  O - , - ( C H  $_{2}$  )  $_{m}$  S - ,  $-(CH_{2})_{m}N(R^{7})$  - ,  $-O(CH_{2})_{m}$  - ,  $CHX^{a}$  - ,  $-CX^{a}_{2}$  - ,  $-S(CH_{2})_{m}$  $_{2}$  )  $_{\rm m}$  - , または - N ( R  $^{7}$  ) ( C H  $_{2}$  )  $_{\rm m}$  - であり、(mは 1 ~ 3 および  ${\rm X}^{a}$  はハロゲン である);そして Arは窒素、酸素およびイオウよりなる群から選ばれたヘテロ原子 0~ 2 を含有し、そして任意にペルハロまでハロゲンで置換され、そして任意に Z<sub>n1</sub>によって 置換された5もしくは6員芳香族構造であって、ここでn1は0ないし3であり、各Zは -  $\mathsf{CN}$  , -  $\mathsf{CO}_2\mathsf{R}^7$  , -  $\mathsf{C}$  (  $\mathsf{O}$  )  $\mathsf{R}^7$  , -  $\mathsf{C}$  (  $\mathsf{O}$  )  $\mathsf{NR}^7\mathsf{R}^7$  , -  $\mathsf{NO}_2$  , -  $\mathsf{OR}^7$  , -  $\mathsf{N}$  $R^7 R^7$  ,  $-NR^7 C (O) OR^7$  ,  $-NR^7 C (O) R^7$  および任意にN , SおよびOから 選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意に - CN , -  $CO_{2}R^{7}$  , -  $C(O)R^{7}$  , - C

(O)  $NR^7R^7$  ,  $-OR^7$  ,  $-SR^7$  ,  $-NO_2$  ,  $-NR^7R^7$  ,  $-NR^7C(O)R^7$  および  $-NR^7C(O)OR^7$  よりなる群から選ばれた 1 以上の置換基で置換された炭素原子 2 4 までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、 $R^7$  は上記定義のとおりであり;ここでMは -O - , -S - ,  $-N(R^7)$  - ,  $-(CH_2)_m$  - , -C(O) - , -CH (OH) - ,  $-(CH_2)_m$  O - ,  $-(CH_2)_m$  S - ,  $-(CH_2)_m$  N  $(R^7)$  - , -O  $(CH_2)$  - ,  $-CHX^a$  -  $-CX^a$  - ,  $-S(CH_2)_m$  - および -  $N(R^7)$   $(CH_2)_m$  - よりなる群から選ばれた 1 以上のブリッジ基であり、ここでm = 1 ~ 3 ,  $X^a$  はハロゲンである。

#### 【請求項12】

3-t-ブチルフェニル尿素類: N-(3-t-ブチルフェニル)-N'-(4-(3-(N-メチルカルバモイル)フェノキシ)フェニル尿素、および N-(3-t-ブチルフ ェニル) - N' - (4 - (4 - アセチルフェノキシ)フェニル尿素; 5 - t - ブチル - 2 - メトキシフェニル尿素類: N - (5 - t - ブチル - 2 - メトキシフ ェニル) - N' - (4 - (1,3 - ジオキソイソインドリン - 5 - イルオキシ)フェニル) 尿素、 N - (5 - t - ブチル - 2 - メトキシフェニル) - N' - (4 - (1 - オキソイソイ ンドリン-5-イルオキシ)フェニル尿素, N-(5-t-ブチル-2-メトキシフェニ ル) - N' - (4 - (4 - メトキシ - 3 - (N - メチルカルバモイル)フェノキシ)フェニ ル)尿素、および N - (5 - t - ブチル - 2 - メトキシフェニル) - N' - (4 - (3 - N - メチルカルバモイル)フェノキシ)フェニル)尿素; 2 - メトキシ - 5 - (トリフルオロメチル)フェニル尿素類: N - (2 - メトキシ - 5 -(トリフルオロメチル)フェニル) - N'-(3-(2-カルバモイル-4-ピリジルオキ シ)フェニル)尿素、 N-(2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニル)-N' - (3 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素、 N - (2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニル) - N'-(4-(2-カルバモ イル - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素、N - (2 - メトキシ - 5 - (トリフルオロ メチル)フェニル) - N' - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキ シ)フェニル)尿素、 N - (2 - メトキシ - 5 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルチオ)フェニル)尿素、N-(2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニル) - N'-(2-クロロ-4-(2 - (N-メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素、および N-(2 - メトキシ - 5 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (3' - クロロ - 4 - (2 -(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)フェニル)尿素; 4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル尿素類: N - (4 - クロロ - 3 - (ト リフルオロメチル)フェニル) - N'-(3-(2-カルバモイル-4-ピリジルオキシ) フェニル) 尿素、 N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル) フェニル) - N' - (3 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素、 N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (2 - カルバモイル - 4

- ピリジルオキシ)フェニル)尿素、 N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素;

4 - プロモ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル尿素類: N - (4 - プロモ - 3 - (ト リフルオロメチル)フェニル - N' - (3 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリ ジルオキシ)フェニル)尿素、 N-(4-プロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニル - N' - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿 素、 N - (4 - ブロモ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル - N' - (3 - (2 - (N -メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素、 N - (4 - プロモ - 3 -(トリフルオロメチル)フェニル - N' - (2 - クロロ - 4 - (2 - (N - メチルカルバモ イル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素、および N - (4 - ブロモ - 3 - (トリフ ルオロメチル)フェニル - N' - (3 - クロロ - 4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) -4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素;および2 - メトキシ-4 - クロロ-5 - (トリフ ルオロメチル)フェニル尿素類: N-(2-メトキシ-4-クロロ-5-(トリフルオロ メチル)フェニル) - N'-(3-(2-(N-メチルカルバモイル) - 4-ピリジルオキ シ)フェニル) 尿素、 N - (2 - メトキシ - 4 - クロロ - 5 - (トリフルオロメチル) フ ェニル) - N' - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニ ル)尿素、 N - (2 - メトキシ - 4 - クロロ - 5 - (トリフルオロメチル)フェニル) -N'-(2-クロロ-4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)フェ ニル)尿素、および N - (2 - メトキシ - 4 - クロロ - 5 - (トリフルオロメチル)フェ ニル) - N' - (3 - クロロ - 4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキ シ)フェニル)尿素、からなる群から選ばれた化合物を投与することを含むp38キナー ゼによって仲介されるがん以外の疾病を処置する方法。

# 【請求項13】

p38によって仲介される疾病を処置するために有効な量の下記式 I の化合物またはその薬学的に許容し得る塩と、そして生理学的に許容し得る担体を含んでいる、宿主内でp38によって仲介される疾病を処置するための薬剤組成物: A - D - B (I)式 I において、 Dは - N H - C (O) - N H - であり;

Aは式 - L -  $(M - L^1)_q$ の炭素原子 40までの置換分であって、ここでLはDへ直接結

合した 5 もしくは 6 員の環構造であり、 $L^1$  は少なくとも 5 員の置換環状基を含み、M は 少なくとも 1 原子を有するブリッジ基であり、q は  $1 \sim 3$  の整数であり、そして  $L^1$  の環構造は窒素、酸素およびイオウよりなる群の  $0 \sim 4$  員を含有し;

Bは置換もしくは未置換の三環までのアリールか、または窒素、酸素およびイオウよりなる群の0~4員を含有するDへ直結した少なくとも6員環構造を有する炭素原子30までのヘテロアリール基であり;

ここで $\mathsf{L}^1$ は -  $\mathsf{SO}_2\mathsf{R}_{\mathsf{X}}$ , -  $\mathsf{C}$ ( $\mathsf{O}$ ) $\mathsf{R}_{\mathsf{X}}$  および -  $\mathsf{C}$ ( $\mathsf{NR}_{\mathsf{y}}$ ) $\mathsf{R}_{\mathsf{Z}}$  よりなる群から選ばれた少なくとも一つの置換基によって置換されており;

 $R_v^{\phantom{\dagger}}$ は水素か、または任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意

にペルハロまでハロゲン置換された炭素原子24までの炭素系基であり;

R<sub>z</sub>は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にペルハロまでハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有する炭素原子30までの炭素系基であり;

 $R_{_{\mathbf{X}}}$ は $R_{_{\mathbf{Z}}}$ であるか、または $NR_{_{\mathbf{A}}}R_{_{\mathbf{b}}}$ であり、ここで $R_{_{\mathbf{A}}}$ および $R_{_{\mathbf{b}}}$ は、 a)独立に、水素 か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN,S,Oから選ばれたヘテロ原 子を含有しそして任意にハロゲンまたは - OSi(R $_{\mathrm{f}}$ ) $_{3}$ で置換された炭素原子24まで の炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有する炭 素原子30までの炭素系基であり、ここで $R_{_{
m f}}$ は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキ シおよび任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで 置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ば れたヘテロ原子を含有する炭素原子24までの炭素系基であり、あるいは b)R a および  $R_{_{D}}$ は一所でN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 の 5 ないし 7 員複素環を形成 するか、またはハロゲン、ヒドロキシもしくは任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ 原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換 されたN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3の置換5ないし7員複素環を形成 し、あるいは c ) $R_a$  および $R_b$  の一つは少なくとも 5 員の環状構造を形成するように基 L へ結合した - C(O) - ,C $_1$  - C $_5$  2 価アルキレンまたは置換C $_1$  - C $_5$  2 価アルキレ ンであって、置換 $C_1$  -  $C_5$  2 価アルキレンの置換基はハロゲン、ヒドロキシおよび任意に N、SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素 原子24までの炭素系置換基からなる群から選ばれ;

Bが置換されている場合、Lが置換されているかまたはL $^1$ が追加的に置換されており、その置換基はペルハロまでのハロゲンおよびW $_n$ (nは 1 ~ 0)よりなる群から選ばれ、この場合めいめいのWは独立に - CN, - CO $_2$ R $^7$ , - C(O)NR $^7$ R $^7$ , - C(O)R $^7$ , - NO $_2$ , - OR $^7$ , - SR $^7$ , - NR $^7$ R $^7$ , - NR $^7$ C(O)OR $^7$ , - NR $^7$ C(O)R $^7$ , - Q - Ar,および任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして - CN, - CO $_2$ R $^7$ , - C(O)R $^7$ , - C(O)NR $^7$ R $^7$ , - OR $^7$ , - SR $^7$ , - NR $^7$ C(O)OR $^7$  およびペルハロまでのハロゲンよりなる群から選ばれた 1以上の置換基で任意に置換された炭素原子 2 4までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、ここで各R $^7$ はHまたは任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子 2 4までの炭素系基から独立に選ばれ、ここでQは - O - , - S - , - N(R $^7$ ) - , - (CH

 $_2$   $_{\rm m}$  - , - C ( O ) - , - C H ( O H ) - , - ( C H  $_2$   $_{\rm m}$  O - , - ( C H  $_2$   $_{\rm m}$  S - , - ( C H  $_2$   $_{\rm m}$  N ( R  $^7$  ) - , - O ( C H  $_2$   $_{\rm m}$  - , C H X  $^a$  - , C X  $^a$   $_2$  - , - S ( C H  $_2$   $_{\rm m}$  - ,  $_3$  たは - N ( R  $^7$  ) ( C H  $_2$   $_{\rm m}$  - であり、( mは 1 ~ 3 および X  $^a$  は ハロゲンである);そして A r は窒素、酸素およびイオウよりなる群から選ばれたヘテロ原子 0 ~ 2 を含有し、そして任意にペルハロまでハロゲンで置換され、そして任意に Z  $_{\rm n1}$  によって置換された 5 もしくは 6 員芳香族構造であって、ここで n 1 は 0 ないし 3 であり、各 Z は - C N , - C O  $_2$  R  $^7$  , - C ( O ) R  $^7$  , - C ( O ) N R  $^7$  R  $^7$  , - N O  $_2$  , - O R  $^7$  , - N R  $^7$  R  $^7$  , - N R  $^7$  C ( O ) O R  $^7$  , - N R  $^7$  C ( O ) R  $^7$  および任意に N , S および O から選ばれた  $^7$  ス - N R  $^7$  R  $^7$  , - O R  $^7$  , - S R  $^7$  , - N O  $_2$  , - N R  $^7$  R  $^7$  , - N R  $^7$  C ( O ) R  $^7$  および - N R  $^7$  C ( O ) O R  $^7$  よりなる群から選ばれた 1 以上の置換基で置換された 炭素原子 2 4 までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、 R  $^7$  は上記定義のとおりである。

### 【請求項14】

 $R_y$ は水素、 $C_{1-10}$ アルキル、 $C_{1-10}$ アルコキシ、ヘテロ原子  $0 \sim 3$  を有する $C_{3-10}$ シクロアルキル、 $C_{2-10}$ アルケニル、 $C_{1-10}$ アルケノイル、 $C_{6-12}$ アリール、N,SおよびOから選ばれたヘテロ原子  $1 \sim 3$  を有する $C_{3-12}$ ヘテロアリール、 $C_{7-24}$ アラルキル、 $C_{7-24}$ アルカリール、置換 $C_{1-10}$ アルキル、置換 $C_{1-10}$ アルコキシ、N,SおよびOから選ばれたヘテロ原子  $0 \sim 3$  を有する $C_{3-10}$ シクロアルキル、置換 $C_{6-14}$ アリール、N,SおよびOから選ばれたヘテロ原子  $1 \sim 3$  を有する置換 $C_{3-12}$ ヘテロアリール、置換 $C_{7-24}$ アルカリール、または $C_{7-24}$ 置換アラルキルであり、 $C_{7-24}$  が置換されている場合それはペルハロまでハロゲンで置換されており;

 ハロアルキルまでの $C_{1-10}$ ハロ置換アルキル、ペルハロアリールまでの $C_{6-12}$ ハロ置換アリール、N,Sおよび〇から選ばれたヘテロ原子 0 ~ 3 を有するペルハロシクロアルキルまでの $C_{3-12}$ ハロ置換シクロアルキル、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 を有するペルハロヘテロアリールまでの $C_{3-12}$ ハロ置換ヘテロアリール、ペルハロアラルキルまでのハロ置換 $C_{7-24}$ アラルキル、ペルハロアルカリールまでのハロ置換 $C_{7-24}$ アルカリール、および - C(O)  $R_g$  によって置換されており;

 $R_a$  および $R_b$  は、 a )独立に水素、 $C_{1-10}$  アルキル、 $C_{1-10}$  アルコキシ、 $C_{3-10}$  シクロア ルキル、 $C_{2-10}$ アルケニル、 $C_{6-12}$ アリール、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3を有する $C_{3-12}$ ヘテロアリール、N ,Sおよび〇から選ばれたヘテロ原子0~3を有す る $C_{3-12}$ シクロアルキル、 $C_{7-24}$ アラルキル、 $C_{7-24}$ アルカリール、置換 $C_{1-10}$ アルキル、 置換 $C_{1-10}$ アルコキシ、N,SおよびOから選ばれたヘテロ原子0~3を有する置換 $C_{3-10}$ シクロアルキル、置換 $C_{6-12}$ アリール、N,SおよびOから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 を 有する置換 $C_{3-12}$ ヘテロアリール、置換 $C_{7-24}$ アラルキル、置換 $C_{7-24}$ アルカリールであっ て、 $R_a$  および $R_b$  が置換された基である場合はそれらはペルハロまでのハロゲン、ヒドロ キシ、 $C_{1-10}$ アルキル、O,SおよびNから選ばれたヘテロ原子O~3を有する $C_{3-12}$ シク ロアルキル、N,SおよびOから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 を有する $C_{3-12}$ ヘテロアリー ル、 $C_{1-10}$ アルコキシ、 $C_{6-12}$ アリール、ペルハロアルキルまでの $C_{1-6}$  ハロ置換アルキ ル、ペルハロアリールまでの $C_{6-12}$ ハロ置換アリール、ペルハロシクロアルキルまでの N,SおよびOから選ばれたヘテロ原子  $0 \sim 3$  を有する  $C_{3-12}$  ハロ置換シクロアルキル、 ペルハロヘテロアリールまでのN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3を有するC <sub>3-12</sub>ハロ置換へテロアリール、ペルハロアラルキルまでのハロ置換C<sub>7-24</sub>アラルキル、ペル ハロアルカリールまでのハロ置換 $C_{7-24}$ アルカリール、および - C(〇) $R_{q}$  か、または -OSi $\left(\mathsf{R}_\mathsf{f}\right)_3$ によって置換されており、 ここで $\mathsf{R}_\mathsf{f}$ は水素、 $\mathsf{C}_{1-10}$ アルキル、 $\mathsf{C}_{1-10}$ アル コキシ、〇,SおよびNから選ばれたヘテロ原子  $0 \sim 3$  を有する  $C_{3-10}$  シクロアルキル、  $C_{6-12}$ アリール、O,SおよびNから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 を有する $C_{3-12}$ ヘテロアリ ール、 $C_{7-24}$ アラルキル、置換 $C_{1-10}$ アルキル、置換 $C_{1-10}$ アルコキシ、O,SおよびNか ら選ばれたヘテロ原子  $0\sim3$  を有する置換  $C_{3-12}$  ヘテロアリール、置換  $C_{6-12}$  アリール、お よび置換 $C_{7-24}$ アルカリールであり、 $R_f$ が置換されている基である場合はそれはペルハロ までのハロゲン、ヒドロキシ、 $C_{1-10}$ アルキル、O,SおよびNから選ばれたヘテロ原子  $0 \sim 3$ を有する $C_{3,12}$ シクロアルキル、O,SおよびNから選ばれたヘテロ原子  $1 \sim 3$ を 有する $C_{3-12}$ ヘテロアリール、 $C_{1-10}$ アルコキシ、 $C_{6-12}$ アリール、 $C_{7-24}$ アルカリール、

 $C_{7-24}$ アラルキル、ペルハロアルキルまでの $C_{1-6}$  ハロ置換アルキル、ペルハロアリールま での $C_{6-12}$ ハロ置換アリール、ペルハロシクロアルキルまでのN,SおよびOから選ばれ たヘテロ原子  $0 \sim 3$  を有する  $C_{3-12}$  ハロ置換シクロアルキル、ペルハロヘテロアリールま でのN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3を有する $C_{3-12}$ ハロ置換ヘテロアリー ル、ペルハロアラルキルまでのハロ置換 $C_{7-24}$ アラルキル、ペルハロアルカリールまでの ハロ置換 $C_{7-24}$ アルカリールおよび -  $C(O)R_{\alpha}$ で置換されており;または  $b)R_{\alpha}$ およ びR<sub>b</sub>は一所でN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3を有する5ないし7員複素 環構造を形成するか、またはペルハロまでのハロゲン、ヒドロキシ、C<sub>1-10</sub>アルキル、 O,SおよびNから選ばれたヘテロ原子 0~3を有する $C_{3-12}$ シクロアルキル、N,Sお よび〇から選ばれたヘテロ原子1~3を有する $C_{3-12}$ ヘテロアリール、 $C_{1-10}$ アルコキシ、  $C_{6-12}$ アリール、 $C_{7-24}$ アルカリール、 $C_{7-24}$ アラルキル、ペルハロアルキルまでのハロ置 換 $C_{1-6}$  アルキル、ペルハロアリールまでのハロ置換 $C_{6-12}$ アリール、ペルハロシクロアル キルまでのN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子  $0 \sim 3$  を有する $C_{3-12}$ シクロアルキ ル、ペルハロヘテロアリールまでのN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3を有す るハロ置換 $C_{3-12}$ ヘテロアリール、ペルハロアラルキルまでのハロ置換 $C_{7-24}$ アラルキル、 ペルハロアルカリールまでのハロ置換 $C_{7-24}$ アルカリールおよび-C(〇) $R_{\mathfrak{q}}$ よりなる群 から選ばれた置換基を有するN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3を有する置換 5ないし7員複素環構造を形成し、または $c)R_a$ または $R_b$ の一つは少なくとも5員の 環状構造を形成するように基Lへ結合した $C_{1-5}$  2価アルキレン基かまたは $C_{1-5}$  2価アル キレン基であって、置換C<sub>1-5</sub> 2価アルキレン基の置換基はハロゲン、ヒドロキシ、C<sub>1-10</sub> アルキル、〇,SおよびNから選ばれたヘテロ原子 0 ~ 3 を有する C <sub>3-12</sub>シクロアルキ ル、N,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3を有する $C_{3-12}$ ヘテロアリール、 $C_{1-10}$ アルコキシ、 $C_{6-12}$ アリール、 $C_{7-24}$ アルカリール、 $C_{7-24}$ アラルキル、ペルハロアルキル までの $C_{1-6}$  ハロ置換アルキル、ペルハロアリールまでの $C_{6-12}$ ハロ置換アリール、ペルハ ロシクロアルキルまでのN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子  $0 \sim 3$  を有する $C_{3,12}$  ハ 口置換シクロアルキル、ペルハロヘテロアリールまでのN,SおよびOから選ばれたヘテ ロ原子 1 ~ 3 を有する  $C_{3-12}$  ハロ置換ヘテロアリール、ペルハロアラルキルまでのハロ置 換C<sub>7-24</sub>アラルキル、ペルハロアルカリールまでのハロ置換C<sub>7-24</sub>アルカリールおよびC (O)R<sub>g</sub>よりなる群から選ばれ;  $R_a LC_{1-10} P N + N \cdot CN \cdot CO_2 R_d \cdot OR_d \cdot SR_d \cdot NO_2 \cdot C(O)$  $R_e$  ,  $-NR_dR_e$  ,  $-NR_dC(O)OR_e$   $-NR_dC(O)OR_e$ および  $-NR_dC(O)$ 

 $R_e$ であって、 $R_d$  および $R_e$  は独立に水素、 $C_{1-10}$  アルキル、 $C_{1-10}$  アルコキシ、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子 0 ~ 3 を有する $C_{3-10}$  シクロアルキル、 $C_{6-12}$  アリール、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 を有する $C_{3-12}$  ヘテロアリール、 $C_{7-24}$  アラルキル、 $C_{7-24}$  アルカリール、ペルハロ置換までの $C_{1-10}$  アルキル、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子 0 ~ 3 を有するペルハロ置換までの $C_{3-10}$  シクロアルキル、ペルハロ置換までの $C_{6-14}$  アリール、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 を有するペルハロ置換までの $C_{6-14}$  アリール、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 1 を有するペルハロ置換までの1 ~ 1 ~

Wは独立に - CN, - CO $_2$ R $^7$ , - C(O)R $^7$ R $^7$ , - C(O)R $^7$ , - NO $_2$ , - OR  $^7$ , - SR $^7$ , - NR $^7$ R $^7$ , - NR $^7$ C(O)OR $^7$ , - NR $^7$ C(O)R $^7$ , - NR $^7$ C(O)R $^7$ , C $_{1-10}$ アルキル、C $_{1-10}$ アルコキシ、C $_{2-10}$ アルケニル、C $_{1-10}$ アルケノイル、O,SおよびNから選ばれたヘテロ原子 0 ~ 3を有するC $_{3-10}$ シクロアルキル、C $_{6-14}$ アリール、C $_{7-24}$ アルカリール、O,SおよびNから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3を有するC $_{3-12}$ ヘテロアリール、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3を有するC $_{4-23}$ アルキルヘテロアリール、置換 C $_{1-10}$ アルキル、置換C $_{1-10}$ アルコキシ、置換C $_{2-10}$ アルケニル、置換C $_{1-10}$ アルケノイル、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子 0 ~ 3を有する置換C $_{3-10}$ シクロアルキル、置換C $_{6-12}$ アリール、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3を有する置換C $_{3-12}$ ヘテロアリール、置換C $_{7-24}$ アラルキル、置換C $_{7-24}$ アルカリール、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3を有する置換C $_{3-12}$ へ テロアリール、電換C $_{7-24}$ アラルキル、置換C $_{7-24}$ アルカリール、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3を有する置換C $_{4-23}$ アルキルヘテロアリールおよび - QA r よりなる群から選ばれ;

 $R^7$ は独立にH, $C_{1-10}$ アルキル、 $C_{1-10}$ アルコキシ、 $C_{2-10}$ アルケニル、 $C_{1-10}$ アルケノイル、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子  $0 \sim 3$  を有する $C_{3-10}$ シクロアルキル、 $C_{6-14}$ アリール、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子  $1 \sim 3$  を有する $C_{3-13}$ ヘテロアリール、 $C_{7-14}$ アルカリール、 $C_{7-24}$ アラルキル、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子  $1 \sim 3$  を有する $C_{4-23}$ アルキルヘテロアリール、ペルハロ置換までの $C_{1-10}$ アルキル、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子  $1 \sim 3$  を有するペルハロ置換までの $C_{3-10}$ シクロアルキル、O,NおよびSから選ばれたヘテロ原子  $1 \sim 3$  を有するペルハロ置換までの $C_{3-13}$ ヘテロアリール、ペルハロ置換までの $C_{3-13}$ ヘテロアリール、ペルハロ置換までの $C_{6-14}$ アリール、ペルハロ置換までの $C_{7-24}$ アラルキル、ペルハロ置換までの $C_{7-24}$ アルカリールおよびペルハロ置換までの $C_{4-23}$ アルキルヘテロアリールよりなる群から選ばれ;

各 Z は独立に - C N , - C O  $_2$  R  $^7$  , - C ( O ) R  $^7$  , - C ( O ) N R  $^7$  R  $^7$  , - N O  $_2$  , - O R  $^7$  , - S R  $^7$  , - N R  $^7$  R  $^7$  , N R  $^7$  C ( O ) O R  $^7$  , - N R  $^7$  C ( O ) R  $^7$  , C  $_{1-10}$  アルキル、C  $_{1-10}$  アルケニル、C  $_{1-10}$  アルケノイル、O ,N および S から選ばれたヘテロ原子 0 ~ 3 を有する C  $_{3-10}$  シクロアルキル、C  $_{6-14}$  アリール、 0 ,N および S から選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 を有する C  $_{3-13}$  ヘテロアリール、C  $_{7-24}$  アルカリール、C  $_{7-24}$  アラルキル、O ,N および S から選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 を有する C  $_{4-23}$  アルキルヘテロアリール、置換 C  $_{1-10}$  アルキル、置換 C  $_{1-10}$  アルカリール、置換 C  $_{1-10}$  アルケノイル、O ,N および S から選ばれたヘテロ原子 0 ~ 3 を有する C  $_{3-10}$  シクロアルキル、置換 C  $_{6-12}$  アリール、置換 C  $_{7-24}$  アルカリール、置換 C  $_{7-24}$  アラルキル、O ,N および S から選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 を有する 置換 C  $_{4-23}$  アルキルヘテロアリールよりなる群から選ばれた もし Z が置換された基である場合は 一以上の置換基は - C N , - C O R  $^7$  , - C O R  $^7$  , - C ( O ) N R  $^7$  R  $^7$  , - O R  $^7$  , - S R  $^7$  , - N O  $_2$  , - N R  $^7$  R  $^7$  , - O R  $^7$  , - S R  $^7$  , - N O  $_2$  , - N R  $^7$  R  $^7$  , - O R  $^7$  、 - S R  $^7$  , - N O  $_2$  , - N R  $^7$  R  $^7$  , - O R  $^7$  、 - S R  $^7$  , - N O  $_2$  , - N R  $^7$  R  $^7$  , - O R  $^7$  。 S R  $^7$  、 - N O  $_2$  , - N R  $^7$  R  $^7$  , - O R  $^7$  、 - S R  $^7$  , - N O  $_2$  , - N R  $^7$  R  $^7$  , - O R  $^7$  、 - S R  $^7$  , - N O  $_2$  , - N R  $^7$  R  $^7$  , - O R  $^7$  。 S R  $^7$  、 - O R  $^7$  。 S R  $^7$  , - O R  $^7$  。 S R  $^7$  。 - N R  $^7$  R  $^7$  , - O R  $^7$  。 S R  $^7$  。 - N R  $^7$  R  $^7$  。 O R  $^7$  S R  $^7$ 

### 【請求項15】

Mは - O - , - S - , -  $N(R^7)$  - , -  $(CH_2)_m$  - , - C(O) - , - CH(OH) - , -  $(CH_2)_m$  O - , -  $(CH_2)_m$  S - , -  $(CH_2)_m$  N  $(R^7)$  - , -  $O(CH_2)_m$  N  $(R^7)$  - , -  $O(CH_2)_m$  - , -  $O(CH_2)_m$  - からなる群から選ばれた一以上のブリッジ基であり、mは 1 ~ 3 ,  $O(CH_2)_m$  前記定義のとおりである請求項 1 3 の薬剤組成物。

#### 【請求項16】

Dへ直結した環状構造BおよびLはオルト位置が - OHによって置換されていない請求項13の薬剤組成物。

#### 【請求項17】

Dへ直結した環状構造BおよびLはオルト位置がイオン化し得る水素および10以下のp Kaを有する基によって置換されていない請求項13の薬剤組成物。

### 【請求項18】

式 I のBは、置換または未置換の6員アリール基または6員へテロアリール基であり、前記へテロアリール基は窒素、酸素およびイオンからなる群から選ばれた1~4員を有し、ヘテロアリール基の残余は炭素である請求項13の薬剤組成物。

#### 【請求項19】

式 I の B は、未置換フェニル基、未置換ピリジル基、未置換ピリミジニル基、ハロゲンおよび N は請求項 1 3 の定義に同じ)よりなる群から選ばれた置換基で置換

されたフェニル基、ハロゲンおよび $W_n$ (Wおよび n は請求項 1 3 の定義に同じ)よりなる群から選ばれた置換基で置換されたピリミジニル基、またはハロゲンおよび $W_n$ (Wおよび n は請求項 1 3 の定義に同じ)よりなる群から選ばれた置換により置換されたピリジル基である請求項 1 3 の医薬組成物。

#### 【請求項20】

Dへ直結した6員環構造Lは、置換もしくは未置換の6員環アリールまたは置換もしくは未置換の6員環へテロアリールであって、前記へテロアリールは窒素、酸素およびイオウから選ばれたヘテロ原子1~4員と残余の炭素原子を有し、置換はハロゲンおよびWn (Wおよびnは請求項13の定義に同じ)からなる群から選ばれた一以上の置換基である請求項13の薬剤組成物。

#### 【請求項21】

Dへ直結した6員環構造Lは、置換フェニル、未置換フェニル、置換ピリミジニル、未置換ピリミジニル、置換ピリジルまたは未置換ピリジルである請求項13の薬剤組成物。

#### 【請求項22】

前記置換環状基 $L^1$ は5または6員環のアリール基またはヘテロアリール基を含み、前記ヘテロアリール基は窒素、酸素およびイオウからなるヘテロ原子の群から選ばれた1ないし4員を含んでいる請求項13の薬剤組成物。

# 【請求項23】

前記置換環状基L $^1$ はフェニル、ピリジニルまたはピリミジニルであり、Mは、-O-,-S-,-N(R $^7$ )-,-(CH $_2$ ) $_m$ -,-C(O)-,-CH(OH)-,-(CH $_2$ ) $_m$ O-,-(CH $_2$ ) $_m$ S-,-(CH $_2$ ) $_m$ N(R $^7$ )-,-O(CH $_2$ ) $_m$ -,-CH(OH)-,-CHX $^a$ -,-CX $^a$  $_2$ -,-S(CH $_2$ ) $_m$ -および-N(R $^7$ )(CH $_2$ ) $_m$ -からなる群から選ばれた一以上のブリッジ基であり、ここでmは1~3,X $^a$ はハロゲン、R $^7$ は水素または任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にペルハロまでハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系基である請求項13の薬剤組成物。

## 【請求項24】

 $L^1$ は、 $C_{1-10}$ アルキル、ペルハロ置換までの $C_{1-10}$ アルキル、 -  $C_{1-10}$ アルコキシおよびペルハロ置換までの $C_{1-10}$ アルコキシよりなる群から選ばれた一以上の置換基によって付加的に 1 ないし 3 回置換されている請求項 1 3 の薬剤組成物。 【請求項 2 5】

 $L^1$ は - C(O)R  $_x$ によって置換されている請求項 1 3 の薬剤組成物。

#### 【請求項26】

 $L^1$ は - C(O) $R_x$ または -  $SO_2R_x$ によって置換され、ここで $R_x$ は $NR_aR_b$ である請求項13の薬剤組成物。

## 【請求項27】

p38によって仲介される疾病を処置するために有効な量の下記式 I の化合物またはその薬学的に許容し得る塩と、そして生理学的に許容し得る担体を含んでいる、宿主内でp38によって仲介される疾病を処置するための薬剤組成物: A - D - B (I)式 I において、 Dは - N H - C (O) - N H - であり;

Aは式 - L -  $(M - L^1)_q$ の炭素原子 40 までの置換分であって、ここで L は D へ直接結合した 6 員アリール基または 6 員へテロアリール基であり、 $L^1$  は少なくとも 5 員の置換環状基を含み、M は少なくとも 1 原子を有するブリッジ基であり、Q は  $1 \sim 3$  の整数である。そして L および  $L^1$  の各環状構造は窒素、酸素およびイオウよりなる群の  $0 \sim 4$  員を含有し:

Bは置換もしくは未置換の三環までのアリール、または窒素、酸素およびイオウよりなる群の 0 ~ 4 員を含有する D へ直結した少なくとも 6 員環状構造を有するん炭素原子 3 0 までのヘテロアリール基であり;

ここで $L^1$ は -  $SO_2R_x$  , -  $C(O)R_x$  および -  $C(NR_y)R_z$  よりなる群から選ばれた少なくとも一つの置換基によって置換されており;

R<sub>y</sub>は水素か、または任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意 にペルハロまでハロゲン置換された炭素原子24までの炭素系基であり;

R<sub>z</sub>は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にペルハロまでハロゲンで置換された炭素原子 2 4 までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有する炭素原子 3 0 までの炭素系基であり;

 $R_y$ は $R_z$ であるか、または $NR_aR_b$ であり、ここで $R_a$ および $R_b$ は、 a)独立に、水素 か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN,S,Oから選ばれたヘテロ原 子を含有しそして任意にハロゲンまたは - OSi( $R_f$ ) $_3$ で置換された炭素原子 2 4 まで の炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有する炭 素原子30までの炭素系基であり、ここで $R_f$ は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキ シおよび任意にN、SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで 置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換された任意にN,Sおよび〇から選ば れたヘテロ原子を含有する炭素原子24までの炭素系基であり、あるいは b)R a および  $R_n$ は一所でN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 の 5 ないし 7 員複素環を形成 するか、またはハロゲン、ヒドロキシもしくは任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ 原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換 されたN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3の置換5ないし7員複素環を形成 し、あるいは c )  $R_a$  および $R_b$  の一つは少なくとも 5 員の環状構造を形成するように基 L へ結合した - C(O) - , $C_1$  -  $C_5$  2価アルキレンまたは置換 $C_1$  -  $C_5$  2価アルキレ ンであって、置換 $C_1$  -  $C_5$  2 価アルキレンの置換基はハロゲン、ヒドロキシおよび任意に N、SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素

原子24までの炭素系置換基からなる群から選ばれ;

Bが置換されている場合、Lが置換されているかまたは $L^1$ が追加的に置換されており、 その置換基はペルハロまでのハロゲンおよび $W_n$ (nは 1 ~ 3)よりなる群から選ばれ、 この場合めいめいのWは独立に-CN,-C〇 $_2$  R $^7$ ,-C(O)NR $^7$  R $^7$ ,-C(O)  $\mathsf{R}^7$  ,  $-\mathsf{NO}_2$  ,  $-\mathsf{OR}^7$  ,  $-\mathsf{SR}^7$  ,  $-\mathsf{NR}^7\mathsf{R}^7$  ,  $-\mathsf{NR}^7\mathsf{C}$  (O)  $\mathsf{OR}^7$  ,  $-\mathsf{NR}^7\mathsf{C}$ (O)  $R^7$  , - Q - A r ,および任意にN ,S およびO から選ばれたヘテロ原子を含有し  $\mathcal{F}$ U $\mathcal{T}$ - $\mathcal{C}$ N, - $\mathcal{C}$ O $_{2}$ R $^{7}$ , - $\mathcal{C}$ (O)R $^{7}$ , - $\mathcal{C}$ (O)NR $^{7}$ R $^{7}$ , - $\mathcal{O}$ R $^{7}$ , - $\mathcal{S}$ R  $^7$ ,- NR $^7$ R $^7$ ,- NO $_2$ ,- NR $^7$ C(O)R $^7$ ,- NR $^7$ C(O)OR $^7$ およびペルハロ までのハロゲンよりなる群から選ばれた1以上の置換基で任意に置換された炭素原子24 までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、ここで各R<sup>7</sup>はHまたは任意にN,Sおよ び〇から選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子24ま での炭素系基から独立に選ばれ、 ここでQは - O - , - S - , - N(R $^7$ ) - , - (C H  $_{2}$   $)_{m}$  - , - C ( O ) - , - C H ( O H ) - , - (  $\dot{C}H_{2}$   $)_{m}$  O - , - (  $CH_{2}$   $)_{m}$  S - ,  $-(CH_{2})_{m}N(R^{7})$  - ,  $-O(CH_{2})_{m}$  - ,  $CHX^{a}$  - ,  $CX^{a}_{2}$  - ,  $-S(CH_{2})_{m}$  $_2$  )  $_{\rm m}$  - , または - N (  ${
m R}^7$  ) (  ${
m C\,H}_2$  )  $_{\rm m}$  - であり、(mは 1 ~ 3および  ${
m X}^a$  はハロゲン である);そして Arは窒素、酸素およびイオウよりなる群から選ばれたヘテロ原子0~ 2を含有し、そして任意にペルハロまでハロゲンで置換され、そして任意に Z<sub>n1</sub>によって 置換された5もしくは6員芳香族構造であって、ここで n 1は0ないし3であり、各 Z は  $-CN, -CO_2R^7, -C(O)R^7, -C(O)NR^7R^7, -NO_2, -OR^7, -N$  $R^7R^7$ ,  $-NR^7C(O)OR^7$ ,  $-NR^7C(O)R^7$ および任意にN,SおよびOから 選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意に-CN,-CO $_2$  R $^7$ ,-C(O)R $^7$ ,-C  $(\,O\,)\,\mathsf{NR}^7\,\mathsf{R}^7\,\,,\,\,-\,\mathsf{OR}^7\,\,,\,\,-\,\mathsf{SR}^7\,\,,\,\,-\,\mathsf{NO}_2^{}\,\,,\,\,-\,\mathsf{NR}^7\,\mathsf{R}^7\,\,,\,\,-\,\mathsf{NR}^7\,\mathsf{C}\,(\,O\,)\,\mathsf{R}^7\,\mathsf{s} \sharp$ び - NR $^7$ C(O)OR $^7$ よりなる群から選ばれた1以上の置換基で置換された炭素原子2 4までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、 $R^7$ は上記定義のとおりであり、 ここで  $MG - O - , -S - , -N(R^7) - , -(CH_2)_m - , -C(O) - , -CH(OH)$ -, -(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>O-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>S-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>N(R<sup>7</sup>)-, -O(CH \_ ) - , - CHX<sup>a</sup> - CX<sup>a</sup> , - S(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub> - および - N(R<sup>7</sup>)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub> - より なる群から選ばれた1以上のブリッジ基であり、ここで $m = 1 \sim 3$ , $X^a$ はハロゲンであ る。

#### 【請求項28】

p38によって仲介される疾病を処置するために有効な量の下記式 Iの化合物またはその

薬学的に許容し得る塩と、そして生理学的に許容し得る担体を含んでいる、宿主内で p 3 8 によって仲介される疾病を処置するための薬剤組成物: A - D - B ( I )式 I において、 Dは - N H - C (O) - N H - であり;

Aは式 - L -  $(M - L^1)_q$ の炭素数 4 0 までの置換分であって、ここで L は D へ直接結合した置換もしくは未置換のフェニル基またはペリトニアル基であり、 $L^1$ は置換フェニル、プリトニル,またはピリミジニルを含み、M は少なくとも 1 原子を有するブリッジ基であり、Q は 1 ~ 3 の整数であり;

BはDへ直結した置換もしくは未置換のフェニルまたはピリジニル基であり;

ここで $L^1$ は -  $SO_2R_x$  , -  $C(O)R_x$ および -  $C(NR_y)R_z$ よりなる群から選ばれた少なくとも一つの置換基によって置換されており;

R<sub>y</sub>は水素か、または任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意 にペルハロまでハロゲン置換された炭素原子24までの炭素系基であり;

R<sub>z</sub>は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にペルハロまでハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれた炭素原子30までの炭素系基であり;

 $R_x$ は $R_z$ であるか、または $NR_aR_b$ であり、ここで $R_a$ および $R_b$ は、 a)独立に、水素 か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN,S,Oから選ばれたヘテロ原 子を含有しそして任意にハロゲンまたは - OSi(R $_{\mathrm{f}}$ ) $_{3}$ で置換された炭素原子24まで の炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有する炭 素原子30までの炭素系基であり、ここで $R_f$ は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキ シおよび任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで 置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ば れたヘテロ原子を含有する炭素原子 2 4 までの炭素系基であり、あるいは b)R<sub>3</sub> および  $R_{h}$ は一所でN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子 1 ~ 3 の 5 ないし 7 員複素環を形成 するか、またはハロゲン、ヒドロキシもしくは任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ 原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換 されたN,Sおよび〇から選ばれたヘテロ原子1~3の置換5ないし7員複素環を形成 し、あるいは c ) $R_a$  および $R_b$  の一つは少なくとも 5 員の環状構造を形成するように基 Lへ結合した - C(O) - , $C_1$  -  $C_5$  2 価アルキレンまたは置換 $C_1$  -  $C_5$  2 価アルキレ ンであって、置換 $C_1$  -  $C_5$  2 価アルキレンの置換基はハロゲン、ヒドロキシおよび任意に N、SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素 原子24までの炭素系置換基からなる群から選ばれ;

Bが置換されている場合、Lが置換されているかまたはL $^1$ が追加的に置換されており、その置換基はペルハロまでのハロゲンおよび $W_n$ (nは 1 ~ 0)よりなる群から選ばれ、

この場合めいめいのWは独立に - CN , -  $CO_2R^7$  , -  $C(O)NR^7R^7$  , - C(O) $R^7$ , -  $NO_2$ , -  $OR^7$ , -  $SR^7$ , -  $NR^7R^7$ , -  $NR^7C$ (O) $OR^7$ , -  $NR^7C$  $(O)R^7$ , -Q-Ar,および任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有し  $\mathcal{F}$ U $\mathcal{T}$  -  $\mathcal{C}$ N , -  $\mathcal{C}$ O ,  $\mathcal{R}$  , -  $\mathcal{C}$  (O)  $\mathcal{R}$  , -  $\mathcal{C}$ (O)  $\mathcal{N}$ R  $\mathcal{T}$  , -  $\mathcal{O}$ R  $\mathcal{T}$  , -  $\mathcal{O}$ R  $\mathcal{T}$  , -  $\mathcal{C}$ R  $\mathcal{T}$ R  $\mathcal$  $^7$  , -  $\mathrm{NR}^7\mathrm{R}^7$  , -  $\mathrm{NO}_2$  , -  $\mathrm{NR}^7\mathrm{C}$  ( O )  $\mathrm{R}^7$  , -  $\mathrm{NR}^7\mathrm{C}$  ( O )  $\mathrm{OR}^7$ およびペルハロ までのハロゲンよりなる群から選ばれた1以上の置換基で任意に置換された炭素原子24 までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、ここで各R<sup>7</sup>はHまたは任意にN,Sおよ び〇から選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子24ま での炭素系基から独立に選ばれ、 ここでQは - O - , - S - , - N(R<sup>7</sup>) - , - (C H 2 ) m - , - C (O) - , - C H (OH) - , - (CH<sub>2</sub>) m O - , - (CH<sub>2</sub>) m S - , - (CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub> N(R<sup>7</sup>) - , - O(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub> - , CHX<sup>a</sup> - , - CX<sup>a</sup><sub>2</sub> - , - S(CH  $_{2}$ ) $_{m}$  - , または - N(R $^{7}$ )(CH $_{2}$ ) $_{m}$  - であり、(mは 1 ~ 3 および  $X^{a}$  はハロゲン である);そして Arは窒素、酸素およびイオウよりなる群から選ばれたヘテロ原子0~ 2を含有し、そして任意にペルハロまでハロゲンで置換され、そして任意にZ<sub>n1</sub>によって 置換された5もしくは6員芳香族構造であって、ここでn1は0ないし3であり、各Zは  $-CN, -CO_2R^7, -C(O)R^7, -C(O)NR^7R^7, -NO_2, -OR^7, -N$  $R^7 R^7$  ,  $-NR^7 C (O) OR^7$  ,  $-NR^7 C (O) R^7$  および任意にN , SおよびOから 選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意に-CN,-C〇 $_{2}$  R $^{7}$  ,-C(O)R $^{7}$  ,-C  $(O) NR^7 R^7$  ,  $-OR^7$  ,  $-SR^7$  ,  $-NO_2$  ,  $-NR^7 R^7$  ,  $-NR^7 C(O) R^7$ び - NR<sup>7</sup>C(O)OR<sup>7</sup>よりなる群から選ばれた1以上の置換基で置換された炭素原子2 4までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、R<sup>7</sup>は上記定義のとおりであり; ここでMは-O-,-S-,-N(R<sup>7</sup>)-,-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-,-C(O)-,-CH (OH) - , - (CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>O - , - (CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>S - , - (CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>N(R<sup>7</sup>) - , - O(CH<sub>2</sub>)-,-CHX<sup>a</sup>\_-CX<sup>a</sup>\_,-S(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-および-N(R<sup>7</sup>)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub> - よりなる群から選ばれた 1以上のブリッジ基であり、ここでm=1-3, $X^a$ はハロゲ ンである。

# 【請求項29】

Dへ直結する環構造BおよびLはそのオルト位置が - 〇Hによって置換されていない請求項27の薬剤組成物。

#### 【請求項30】

Dへ直結する環構造BおよびLはそのオルト位置がイオン化可能な水素および10以下の

p K a を有する基によって置換されていない請求項27の薬剤組成物。

# 【請求項31】

Dへ直結する環構造BおよびLはそのオルト位置が - OHによって置換されていない請求項28の薬剤組成物。

#### 【請求項32】

Dへ直結する環構造Bおよび L はそのオルト位置がイオン化可能な水素および 1 0 以下の p K a を有する基によって置換されていない請求項 2 8 の薬剤組成物。

# 【請求項33】

 $L^1$ はC(O) $R_x$ または -  $SO_2R_x$ によって置換され、 $R_x$ は $NR_aR_b$ である請求項 2 7 の薬剤組成物。

## 【請求項34】

 $L^1$ はC(O) $R_x$ または -  $SO_2$   $R_x$  によって置換され、 $R_x$  は $NR_a$   $R_b$  である請求項 2 8 の薬剤組成物。

# 【請求項35】

a)塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸、メタンスルホン酸、トリフルオロスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸(トシル酸)、1-ナフタレンスルホン酸、2-ナフタレンスルホン酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、乳酸、シュウ酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、安息香酸、サリチル酸、フェニル酢酸、およびマンデル酸からなる群から選ばれた無機酸および有機酸の塩基塩、および b)アルカリカチオン、アルカリ土類カチオン、アンモニウムカチオン、脂肪族置換アンモニウムカチオンおよび芳香族置換アンモニウムカチオンよりなる群から選ばれた無機および有機塩基の酸塩、よりなる群から選ばれた式 I の化合物の薬学的に許容し得る塩を含有する請求項13の薬剤組成物。

#### 【請求項36】

a)塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸、メタンスルホン酸、トリフルオロスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸(トシル酸)、1-ナフタレンスルホン酸、2-ナフタレンスルホン酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、乳酸、シュウ酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、安息香酸、サリチル酸、フェニル酢酸、およびマンデル酸からなる群から選ばれた無機酸および有機酸の塩基塩、および b)アルカリカチオン、アルカリ土類カチオン、アンモニウムカチオン、脂肪族置換アンモニウムカチオンおよび芳香族置換アンモニウムカチオンよりなる群から選ばれた無機および有機塩基の酸塩、よりなる群から選ばれた式」の化合物の薬学的に許容し得る塩を含有する請求項27の薬剤組成物。

# 【請求項37】

a)塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸、メタンスルホン酸、トリフルオロスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸(トシル酸)、1-ナフタレンスルホン酸、2-ナフタレンスルホン酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、乳酸、シュウ酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、安息香酸、サリチル酸、フェニル酢酸、およびマンデル酸からなる群から選ばれた無機酸および有機酸の塩基塩、およびb)

アルカリカチオン、アルカリ土類カチオン、アンモニウムカチオン、脂肪族置換アンモニウムカチオンおよび芳香族置換アンモニウムカチオンよりなる群から選ばれた無機および有機塩基の酸塩、よりなる群から選ばれた式 I の化合物の薬学的に許容し得る塩を含有する請求項28の薬剤組成物。

#### 【請求項38】

3 - t - ブチルフェニル尿素類: N - (3 - t - ブチルフェニル) - N' - (4 - (3 - (N - メチルカルバモイル) フェノキシ) フェニル尿素、および N - (3 - t - ブチルフェニル) - N' - (4 - (4 - アセチルフェノキシ) フェニル尿素;

5-t-プチル-2-メトキシフェニル尿素類: N-(5-t-プチル-2-メトキシフェニル)-N'-(4-(1,3-ジオキソイソインドリン-5-イルオキシ)フェニル) 尿素、 N-(5-t-プチル-2-メトキシフェニル)-N'-(4-(1-オキソイソインドリン-5-イルオキシ)フェニル尿素, N-(5-t-プチル-2-メトキシフェニル)-N'-(4-(3-メトキシ-3-(N-メチルカルバモイル)フェノキシ)フェニル)尿素、および N-(5-t-プチル-2-メトキシフェニル)-N'-(4-(3-N-メチルカルバモイル)フェノキシ)フェニル)尿素;

2 - Xトキシ - 5 - ( トリフルオロメチル) フェニル尿素類 : N - ( 2 - Xトキシ - 5 - ( トリフルオロメチル) フェニル) - N' - ( 3 - ( 2 - D カルバモイル - 4 - C リジルオキシ) フェニル) 尿素、N - ( 2 - Xトキシ - 5 - ( トリフルオロメチル) フェニル) 尿素、N - ( 3 - ( 2 - ( N - Xチルカルバモイル) - 4 - C リジルオキシ) フェニル) 尿素、N - ( 2 - Xトキシ - 5 - ( トリフルオロメチル) フェニル) - N' - ( 4 - C 2 - D 2

4-クロロ -3-(トリフルオロメチル)フェニル尿素類: N-(4-クロロ -3-(トリフルオロメチル)フェニル) -N'-(3-(2-カルバモイル -4-ピリジルオキシ)フェニル)尿素、 N-(4-クロロ -3-(トリフルオロメチル)フェニル) -N'-(3-(2-(1-0) -1-1) -1-1) -1-1) -1-2 -1-3 -1-4 -1-4 -1-4 -1-4 -1-4 -1-5 -1-6 -1-7 -1-

4 - プロモ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル尿素類: N - (4 - プロモ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル - N' - (3 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリンジルオキシ)フェニル)尿素、 N - (4 - プロモ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル - N' - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿

素、 N - (4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニル-N' - (3-(2-(N-メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素、 N - (4 - プロモ - 3 -(トリフルオロメチル)フェニル - N' - (2 - クロロ - 4 - (2 - (N - メチルカルバモ イル)-4-ピリジルオキシ)フェニル)尿素、および N-(4-ブロモ-3-(トリフ ルオロメチル)フェニル - N'-(3-クロロ-4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素;および 2 - メトキシ - 4 - クロロ - 5 - (トリフ ルオロメチル)フェニル尿素類: N - (2 - メトキシ - 4 - クロロ - 5 - (トリフルオロ メチル)フェニル) - N' - (3 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキ シ)フェニル)尿素、 N - (2 - メトキシ - 4 - クロロ - 5 - (トリフルオロメチル)フ ェニル) - N' - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニ ル)尿素、N-(2-メトキシ-4-クロロ-5-(トリフルオロメチル)フェニル)-N'-(2-クロロ-4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)フェ ニル)尿素、および N-(2-メトキシ-4-クロロ-5-(トリフルオロメチル)フェ ニル)-N'-(3-クロロ-4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキ シ)フェニル)尿素、からなる群から選ばれた化合物を含有する、宿主内においてp38 によって仲介される疾病を処理するための薬剤組成物。

## 詳細な説明

# 【発明の詳細な説明】

[0001]

# 【本発明の分野】

本発明は、サイトカイン仲介病およびタンパク分解酵素仲介病の処置におけるアリール尿素のグループの使用と、そのような療法に使用するための薬剤組成物に関する。

#### [0002]

#### 【本発明の背景】

リウマチ性関節炎の進行にとって決定的なエフェクターの二つのクラスは、プロ炎症性サイトカインと組織分解プロテアーゼである。最近これらエフェクター分子をコードする構造遺伝子の転写および翻訳をコントロールする道具であるキナーゼのファミリーが記載された。

#### [0003]

オトゲン活性化タンパク(MAP)キナーゼファミリーは、成長因子(EGFのような)およびホルボールエステル(ERK)によって活性させるか、または I L - 1,TNFαもしくはストレス(p38,JNK)によって活性化されるプロリン指向セリンノスレオニンキナーゼのシリーズから成り立っている。MAPキナーゼはサイトカイン生産の転写コントロールに関与する種々の転写因子およびタンパクの活性化に責任を持っている。サイトカイン合成の調節に関与する一対の新規なタンパクキナーゼが最近スミスクラインビーチャムのグループによって記載された(Leeetal.Nature 1994,372,739)。これらの酵素はCSAID(サイトカイン抑制抗炎症薬物)とSKBによって命名された化合物のクラスに対して結合するそれらの親和性に基いて単離された。C

SAIDである双環ピリジニルイミダゾールはインビトロおよびインビボの両方でサイトカイン阻害活性を持っていることが示された。単離された酵素CSBP - 1および - 2(CSAID結合タンパク1および 2)がクローンされ、発現された。CSBP - 2,p38に対するネズミ同族体も報告された(Hanetal Science 1994,265,808)。初期の研究はCSAIDはサイトカイン生合成の間mRNA翻訳イベントを妨害することによって機能することを示唆した。p38の阻害はインビトロおよびインビボにおいてサイトカイン生産(例えばTNFα,IL-1,IL-6,IL-8)およびタンパク分解酵素生産(例えばMMP - 1,MMP - 2)の両方を阻害することを示した。

# [0004]

臨床研究は、TNFα生産および/またはシグナリングをリウマチ性関節炎を含む多数の疾 患へリンクさせた(Maini,J.RoyalColl.Physicians Lon don 1996,30,344)。加えてTNFαの過剰レベルは、急性リウマチ熱(Y egin et al.Lancet 1997,349,170)、骨再吸収(Pacif ici et al. J. Clin. Endocrinol. Metabol. 1997, 8 2,29)、閉経後骨粗しょう症(Pacifici et al.J.Bone Mine ral Res. 1996, 11, 1043)、敗血症(Blackwelletal. Br. J. Anaeth. 1996, 77, 110), グラム陰性敗血症 (Debets etal.Prog.Clin.Biol.Res.1989,308,463),敗血 症ショック(Traceyet al.Nature 1987,330,662;Gir ardinetal.NewEnglandJ.Med.1988,319,38 7)、エンドトキシンショック(Beutler et al. Science 1985, 229,869; Ashkenasi et al. Proc. Nat'l. Acad. Sc i . U S A 1991,88,10535),毒性ショック症候群(Saha et al . J. Immuno I. 1996, 157, 3869; Lina et al. FEMS Im murol.Med.Microbiol.1996,13,81),全身炎症応答症候 群(Anon, Crit. Care Med. 1992, 20, 864),炎症性腸病(S tokkers et al. J. Inffamm. 1995 - 6,47,97),(クロー ン病(van Deventer et al. Aliment. Pharmacol. Th erapeu. 1996, 10 (Suppl. 2), 107; van Deventer e tal.Gastroenterology 1995, 109, 129), および潰瘍性 大腸炎(Masuda et al. J. Clin. Lab. Immunol. 1995, 4 6,111)を含む), Jarisch-Herxheimer反応(Fekede et al. New England J. Med. 1996, 335, 311)、ぜん息(Amr anietal.Rev.Malad.Respir.1996,113,539)、成 人呼吸窮迫症候群(Rotenetal.Am.Rev.Respir.Dis.199 1, 143, 590; Suter et al. Am. Rev. Respir. Dis. 19 92,145,1016),急性肺線維症(Panetal.Pathol.Int.1 996,46,91),肺サルコイド-シス(Ishioka et al. Sarcoid osis Vasculitis Diffuse Lung Dis. 1996, 13, 13

9)、アレルギー性呼吸器病(Casale et al. Am. J. Respir. Cel I Mol. Biol. 1996, 15, 35)、ケイ肺症(Gossart et al. J. Immuno I. 1996, 156, 1540; Vanhee et al. Eur. R espir.J.1995,8,834),炭鉱労働者塵肺症(Bormetal.A m.Rev.Respir.Dis.1988,138,1589),肺胞傷害(Hor inouchiet al. Am. J. Respir. Cell Mol. Biol. 19 96,14,1044),肝不全(Gantner et al. J. Pharmacol. Exp. Therap. 1997, 280, 53), 急性炎症の間の肝臓病(Kimet a I . J . B i o I . C h e m . 1997, 272, 1402), 重症アルコール性肝炎 (Birdetal.Ann.Intern.Med.1990,112,917),マ ラリア(Grau et al. Immuno I. Rev. 1989, 112, 49; Tav erne et al. Parasttol. Today 1996, 12, 290), PI asomdium falciparumマラリア(Perlmann et al. Inf ect. Immunit . 1997,65,116)および脳マラリア (Rudinet al. Am. J. Pathol. 1997, 150, 257), 非インスリン依存性糖尿 病(NIDDM; Stephens et al. J. Biol. Chem. 1997, 27 2,971;Ofeietal.Diabetes 1996,45,881),うつ血 性心不全(Doyama et al.Int.J.Cardiol.1996,54,21 7; McMurray et al. Br. Heart J. 1991, 66, 356), 心 臓病後損傷(Malkieletal.Mol.Med.Today 1996,2,3 36),アテローム性動脈硬化症(Parums et al. J. Pathol. 199 6,179,A46),アルツハイマー病(Fagarasan et al. Brain Res. 1996, 723, 231; Aisen et al. Gerontology 1 997,43,143),急性脳炎(Ichiyama et al. J. Neural. 1 996,234,457),脳傷害(Cannon et al.Crit.Care Me d. 1992, 20, 1414; Hansbrogh et al. Surg. Clin. N. Am. 1987, 67, 69; Marano et al, Surg. Gynecol. Obstetr.1990,170,32),多発性硬化症(M.S.;Coyle.A dv. Neuroimmunol. 1996, 6, 143), Matusevicius etal.J.Neuroimmunol.1996,66,115),多発性硬化症に おける脱髄および稀突起膠細胞損失(Brosnanet al. Brain Patho I. 1996, 6, 243), 進行がん (Muc Wierzgon et al. J. Bi ol. Regulators Homeostatic Agents 1996, 10, 2 5),リンパ悪性腫瘍(Levyetal.Crit.Rev.Immunol.199 6,16,31),膵臓炎(Exleyetal.Gut 1992,33,112 6) , 急性膵臓炎における全身合併症 (Mckayetal.Br.J.Surg.19 96,83,919),感染炎症およびがんにおける阻害された創傷治癒(Bucket al.Am.J.Pathol.1996,149,195),脊髄形成異常症候群(R aza e t a l . I n t . J . Hemato l . 1996, 63, 265), 全身エリテ マトーデス(Maury et al. Arthritis Rheum. 1989,32,

146),胆汁性肝硬変(Miller et al. Am. J. Gasteroenter olog. 1992,87,465),腸壊死(Sun et al. J. Clin. Invest. 1988,81,1328),乾癬(Christophers Austr. J. Dermatol. 1996,37,S4),放射線傷害(Redlick et al. J. Immunol. 1996,157,1705),およびOKT3のようなモノクローナル抗体投与後の毒性(Brodet al. Neurology 1996,46,1633)を含む、多種類の炎症性および/または免疫調節病に関係している。【0005】

TNFαレベルはまた、虚血性再潅流損害(Coliettietal.J.Clin. Invest.1989,85,1333)を含むホスト対グラフト反応(Piguet etal.lmmunol.Ser.1992,56,409)および腎臓(Maury etal.J.Exp.Med.1987,166,1132),肝臓(Imagawa etal.Transplantation 1990, 50, 219),心臓(Boll ing et al. Transplantation 1992, 53, 283) および皮 膚(Stevens et al. Transplant. Proc. 1992, 22, 19 24)を含む同種移植拒絶、肺同種移植拒絶(obliterative Dronchi tis; LoCicero et al. J. Thorac. Cardiovasc. Sur g. 1990, 99, 1059), および全ヒップ置換による合併症(Cirino e t a I . L i f e S c i . 1996 , 59 , 86 ) にも関係している。T N Fαはまた、結 核(Rook et al. Med. Malad. Infec. 1996, 26, 904), 消化性潰瘍中のヘリコバクターピロリの感染(Beales et al. Gastroen terology 1997, 112, 136), Trypanosoma cruzi感染 から発生するChaga病(Chandrasekar et al. Biochem. Bi ophys.Res.Commun.1996,223,365),E.coli感染か ら発生するShiga様トキシンの影響(Hareletal.J.Clin.Inve st.1992,56,40),Staphylococcus感染から来るエンテロト キシンAの影響(Fischeretal.J.Immunol.1990,144,4 663), meningococci感染(Waage et al. Lancet 198 7,355;Ossege et al. J. Neurolog. Sci 1996,14 4,1),およびBorrelia b u r g d o r f e r i の感染(Brandtet al.Infect.Immunol.1990,58,983),Treponema pallidum (Chamberlin et al. Infect. Immunol. 1 989,57,2872),サイトメガロウイルス(CMV;Geistetal.A m. J. Respir. Cell Mol. Biol. 1997, 16, 31), インフル エンザウイルス (Beutler et al. Chin. Res. 1986, 34, 491 a),センダイウイルス(Goldfieldetal.Proc.Nat'l Aca d . S c i . U S A 1 9 8 9 , 8 7 , 1 4 9 0 ) , T h e i l e r 脳脊髄炎ウイルス(S ierraet al. Immuology 1993,78,399),およびヒト免疫 不全ウイルス(HIV; Poli, Proc. Nat'l Acad. Sci. USA 19 90,87,782; Vyakaramet al. AIDS 1990,4,21; Ba

dleyetal. J. Exp. Med. 1997, 185, 55)を含む、感染病(レビュー; Beutleretal. Crit. Care Med. 1993, 21, 5423; Degre, Biotherapy 1996, 8, 219)にも関連している。 【0006】

p38の阻害は  $TNF\alpha$ 生産の阻害へ導くので、p38阻害は上に挙げた病気の治療に有用であろう。

### [0007]

多数の病気は、過剰のまたは望ましくないマトリックス破壊メタロプロテアーゼ(MM P)活性によって、またはMMP対メタロプロテイナーゼの組織インヒビター(TIM P)の比のインバランスによって仲介されると考えられる。これらは変形性関節炎(Wo essner et al. J. Biol. Chem. 1984, 259, 3633), リウ マチ性関節炎 (Mullins et al. Biochim. Biophys. Acta 1983,659,117; Woolley et al. Arthritis Rheu m. 1977, 20, 1231; Gravalles et al. Arthritis R . heum. 1991, 34, 1076), 敗血症関節炎 (Williams et al. A rthritis Rheum. 1990, 33, 533), 腫瘍転移(Reich et al.CancerRes.1988,48,3307;Matrisian et a I.Proc.Nat'l.Acad.Sci.USA 1986,83,9413),歯周 病(Overalletal. J. Peridontal Res. 1987, 22, 8 1),角膜潰瘍化(Burnsetal.Invest.Ophthalmol.Vi s.Sci.1989,30,1569),たんぱく尿(Baricos et al.Bi ochem. J. 1988, 254, 609), 動脈硬化プラック破裂からの冠血栓(H enney et al. Proc. Nat'l. Acad. Sci. USA 1991, 8 8,8154),動脈瘤大動脈病(Vine et al.Clin.Sci.1991,8 1,233), 産児制限(Woessner et al. Steroids 1989, 5 4,491),ジストロフィー性表皮剥離水疱(Kronbergeretal.J.I nvest.Dermatol.1982,79,208),外傷関節傷害後の退化的軟 骨損失、MMPによって仲介される骨減少症、温度下顎関節病および神経系の脱髄病(C hantry et al. J. Neurochem. 1988, 50, 688)を含む。 [0008]

p38の阻害はMMP生産の阻害へ導くので、p38インヒビターは上に挙げた病気の治療に有用であろう。

#### [0009]

p380インヒビターは、TNF $\alpha$ 生産のネズミリポポリサッカライド(LPS)モデルを含む、TNF $\alpha$ 産生の動物モデルにおいて活性である。p380インヒビターは、ラット肢のカラギーナン誘発浮腫ラット肢のアラキドン酸誘発浮腫、マウスのアラキドン酸誘発腹膜炎、胎児ラット長骨再吸収、ネズミタイプIIコラーゲン誘発関節炎、およびラットのFruendアジュバンド誘発関節炎を含む、炎症病の多数の標準動物モデルにおいて活性である。このためp380阻害は上に述べたサイトカインおよび / またはたんぱく分解酵素の一以上によって仲介される病気の治療に有用であろう。

#### [0010]

関節炎病の場合に新しい治療の必要性が特に重要である。変形性関節炎、リウマチ性関節炎および敗血症関節炎の主要な障害効果は関節軟骨そしてそれによる正常関節機能の進行性損失である。市販の薬剤はこの軟骨損失を防止または遅らせることはできないが、非ステロイド系抗炎症薬物(NSAID)が痛みおよび膨潤をコントロールするために与えられている。これら病気の最終結果は関節取り換え手術によってのみ治療し得る関節機能の完全喪失である。p38は軟骨損失の進行を停止または逆転し、そして外科的介入を回避または遅らせるであろう。

## [0011]

いくつかの特許が p 3 8 のインヒビターとしてポリアリールイミダゾール類および / またはポリアリールイミダゾールを含んでいる化合物 (例えば、Leeetal.WO95 / 07922, Adams etal.WO95 / 02591, Adams etal.WO95 / 13067; Adams etal.WO95 / 31451)をクレームしている。。アリールイミダゾールはチトクローム p 4 5 0 c amからの第2 鉄形へ錯体化し(Harris etal.Mol.Eng.1995,5,143およびその中の参考文献)、そしてこれら化合物は構造に関連して毒性を発現し得る懸念(Howard-Martin etal.Toxicol.Dathol.1987,15,369)を起こすことが報告されている。それ故、改良された p 3 8 インヒビターに対する需要が残っている。

# [0012]

### 【本発明の概要】

本発明は、p38仲介出来事を阻害し、そしてこのためサイトカイン( $TNF\alpha$ , IL-1 および IL-8 のような)およびたんぱく分解酵素(MMP-1 およびMMP-3 のような)の産生を阻害する、アリールおよびヘテロアリール類縁体を含む、アリール尿素として一般的に記載される化合物を提供する。本発明はまた、サイトカインはその生産がp3 8によって影響されるものである、ヒトまたは哺乳類におけるサイトカイン仲介病的状態を治療する方法を提供する。そのようなサイトカインの例は、 $TNF\alpha$ , IL-1 および IL-8 を含むがこれに限らない。本発明はまた、プロテアーゼはその生産がp38 によって影響されるものである、ヒトまたは哺乳類におけるプロテアーゼ仲介病的状態を治療する方法を提供する。そのようなプロテアーゼの例はコラーゲナーゼ(MMP-1)およびストロメリシン(MMP-3)を含むがこれに限らない。

# [0013]

従ってこれらの化合物は、リウマチ性関節炎、変形性関節症、敗血症関節炎、リウマチ熱、骨再吸収、閉経後骨粗しょう症、敗血症、グラム陰性敗血症、敗血症ショック、エンドトキシンショック、毒性ショック症候群、全身性炎症応答症候群、クローン病および潰瘍性大腸炎を含む炎症性腸病、Jarisch‐Herxheimer反応、ぜん息、成人呼吸窮迫症候群、急性肺栓維症、肺サルコイド‐シス、アレルギー性呼吸器病、ケイ肺症、炭鉱労働者塵肺症、肺胞傷害、肝不全、急性炎症中の肝臓病、重いアルコール性肝炎、Plasmodium falciparum マラリアおよび脳マラリアを含むマラリア、非インスリン依存糖尿病(NIDDM)、うっ血性心不全、心臓病後損傷、アテロー

ム性動脈硬化症、アルツハイマー病、急性脳炎、脳傷害、多発性硬化症における脱髄および稀突起膠細胞損失を含む多発性硬化症、進行がん、リンパ悪性腫瘍、急性膵臓炎における全身合併症を含む膵臓炎、感染、炎症およびがんにおける阻害された創傷治癒、歯周病、角膜潰瘍化、たんぱく尿、脊髄形成異常症候群、全身エリテマトーデス、胆汁性肝硬変、腸壊死、乾癬、放射線傷害、OKT3のようなモノクローナル抗体の投与後の毒性、虚血性再灌傷害および腎臓、肝臓、心臓、および皮膚同種移植拒絶を含む同種移植拒絶、急性肺同種移植拒絶(obliterative bronchitis)を含む肺同種移植拒絶、全ヒップ置換による合併症、そして結核、消化性潰瘍病中のヘリコバクター・ピロリ感染、Trypanosomacruzi感染から来るchaga病、E.coli感染から来るシガ様トキシンの影響、Staphylococcus感染から来るエンテロトキシンAの影響、meningococci感染、およびBorreliaburgdorferi,Treponemapallidum,サイトメガロウイルス、インフルエンザウイルス、Theiler脳脊髄炎ウイルス、およびヒト免疫不全ウイルス(HlV)の感染のような、急性および慢性炎症性および/または免疫変調病のための有用な治療剤である。

# [0014]

それ故本発明は、p38経路を阻害するアリールおよびヘテアリールを含む一般的にアリール尿素と記載される化合物を提供する。本発明はまた、ヒトまたは哺乳類におけるp38件介病的状態、例えばp38件介プロセスによって生産および / または活性化される一以上のサイトカインまたはタンパク分解酵素によって仲介される病的状態を処置するための方法を提供する。このため本発明は、p38キナーゼによって仲介される疾病の処置のための化合物、組成物および方法に向けられ、下記式 I の化合物またはその薬学的に許容し得る塩が投与される。

[0015]

A - D - B ( I )

[0016]

式 I において、 Dは - NH - C (O) - NH - であり;

Aは式 - L -  $(M - L^1)_{\alpha}$ の炭素原子 40までの置換分であって、ここでLはDへ直接結

合した 5 もしくは 6 員の環構造であり、 $L^1$  は少なくとも 5 員の置換環状基を含み、M は 少なくとも 1 原子を有するブリッジ基であり、q は  $1 \sim 3$  の整数であり、そして  $L^1$  の環構造は窒素、酸素およびイオウよりなる群の  $0 \sim 4$  員を含有し:

Bは置換もしくは未置換の三環までのアリールか、または窒素、酸素およびイオウよりなる群の0~4員を含有するDへ直結した少なくとも6員環構造を有する炭素原子30までのヘテロアリール基であり;

ここで $L^1$ は -  $SO_2^!R_x$  , -  $C(O)R_x$ および -  $C(NR_y^!)R_z^!$ よりなる群から選ばれた少なくとも一つの置換基によって置換されており;

R<sub>y</sub>は水素か、または任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意 にペルハロまでハロゲン置換された炭素原子24までの炭素系基であり; R<sub>z</sub>は水素か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にペルハロまでハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有する炭素原子30までの炭素系基であり;

 $R_x$ は $R_z$ であるか、または $NR_aR_b$ であり、ここで $R_a$ および $R_b$ は、 a)独立に、水素 か、または任意にハロゲン、ヒドロキシ、および任意にN,SおよびOから選ばれたヘテ ロ原子を含有しそして任意にハロゲンまたは - OSi( $R_f$ ) $_3$ で置換された炭素原子 2 4 までの炭素系置換基で置換された任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有す る炭素原子30までの炭素系基であり、ここで $R_f$ は水素か、または任意にハロゲン、ヒド ロキシおよび任意にN.SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲ ンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で置換された任意にN、SおよびOから 選ばれたヘテロ原子を含有する炭素原子24までの炭素系基であり、あるいは b) $R_a$  お よびR<sub>h</sub>は一所でN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3の5ないし7員複素環を 形成するか、またはハロゲン、ヒドロキシもしくは任意にN,SおよびOから選ばれたへ テロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子24までの炭素系置換基で 置換されたN、SおよびOから選ばれたヘテロ原子1~3の置換5ないし7員複素環を形 成し、あるいは c )  $R_a$  または $R_b$  の一つの少なくとも 5 員の環状構造を形成するように 基Lへ結合した-C(O)-,C<sub>1-5</sub> 2価アルキレンまたは置換C<sub>1-5</sub> 2価アルキレンであ って、置換 $C_{1-5}$  2価アルキレンの置換基はハロゲン、ヒドロキシおよび任意にN,Sおよ び〇から選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子24ま での炭素系置換基からなる群から選ばれ;

Bが置換されている場合、Lが置換されているかまたはL $^1$ が追加的に置換されており、その置換基はペルハロまでのハロゲンおよび $W_n$ ( n は 0 ~ 3 )よりなる群から選ばれ、

この場合めいめいのWは独立に - CN, - CO $_2$ R $^7$ , - C(O)NR $^7$ R $^7$ , - C(O)R $^7$ , - NO $_2$ , - OR $^7$ , - SR $^7$ , - NR $^7$ R $^7$ , - NR $^7$ C(O)OR $^7$ , - NR $^7$ C(O)R $^7$ , - Q - A r,および任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして - CN, - CO $_2$ R $^7$ , - C(O)R $^7$ , - C(O)NR $^7$ R $^7$ , - OR $^7$ , - SR $^7$ , - NR $^7$ R $^7$ , - NO $_2$ , - NR $^7$ C(O)R $^7$ , - NR $^7$ C(O)OR $^7$  あよびペルハロまでのハロゲンよりなる群から選ばれた 1以上の置換基で任意に置換された炭素原子 2 4までの炭素系基よりなる群から独立に選ばれ、ここで各R $^7$ は日または任意にN,SおよびOから選ばれたヘテロ原子を含有しそして任意にハロゲンで置換された炭素原子 2 4までの炭素系基から独立に選ばれ、ここでQは - O - , - S - , - N(R $^7$ ) - , - (CH $_2$ ) $_m$  - , - C(O) - , - CH(OH) - , - (CH $_2$ ) $_m$ O - , - (CH $_2$ ) $_m$ S

 $- , - (CH_2)_m N(R^7) - , - O(CH_2)_m - , CHX^a - , - CX^a_2 - , - S$   $(CH_2)_m - ,$  または  $- N(R^7) ((CH_2)_m -$  であり(mは  $1 \sim 3$  および  $X^a$  は  $N(R^7) (CH_2)_m -$  であり(mは  $1 \sim 3$  および  $X^a$  は  $N(R^7) (CH_2)_m -$  であり(mは  $1 \sim 3$  および  $X^a$  は  $N(R^7) (CH_2)_m -$  であり(mは  $1 \sim 3$  および  $X^a$  は  $N(R^7) (CH_2)_m -$  であり(mは  $1 \sim 3$  および  $X^a$  は  $N(R^7) (CH_2)_m -$  であり(mは  $1 \sim 3$  および  $N(R^7) (CH_2)_m -$  であり(mは  $1 \sim 3$  および  $N(R^7) (CH_2)_m -$  であり(mは  $1 \sim 3$  および  $N(R^7) (CH_2)_m -$  である。

# [0017]

式 | において、好適なヘテロアリール基は限定ではなく、環 1~3を含有する炭素原子5 ~ 12の芳香環または環系を含み、環の少なくとも一つは芳香環であり、環の一つ以上に おいて1以上例えば1~4の炭素原子は酸素、窒素またはイオウ原子によって置換される ことができる。各環は典型的には3~7原子を有する。例えば、Bは2-もしくは3-フ リル,2-もしくは3-チエニル、2-もしくは4-トリアジニル、1-,2-もしくは 3 - ピロリル、1 - , 2 - , 4 - もしくは5 - イミダゾリル、1 - , 3 - , 4 - もしくは 5 - ピラゾリル、2 - , 4 - もしくは5 - オキサゾリル、3 - , 4 - もしくは5 - イソオ キサゾリル、2-,4-もしくは5-チアゾリル、3-,4-もしくは5-イソチアゾリ <sup>^</sup>ル、2-,3-もしくは4-ピリジル、2-,4-,5-もしくは6-ピリミジニル、 1,2,3-トリアゾール-1-,-4-もしくは-5-イル、1,2,4-トリアゾー ル-1-,-3-もしくは-5-イル、5-テトラゾリル、1,2,3-オキサジアゾー ル-4-もしくは-5-イル、1,2,4-オキサジアゾール-3-もくしは-5-イ ル、1,3,4-チアジアゾール・2-もしくは-5-イル、1,2,4,-チアジアゾ ール - 3 - もしくは - 5 - イル、1 , 2 , 3 - チアジアゾール - 4 - もしくは - 5 - イ ル、2-,3-,4-,5-もしくは6-2H-チオピラニル、2-,3-もしくは4-4 H - チオピラニル、3 - もしくは 4 - ピリダジニル、ピラジニル、2 - , 3 - , 4 - , 5-,6-もしくは7-ベンゾフラニル、2-,3-,4-,5-,6-もしくは7-ベ ンゾチエニル、1-,2-,3-,4-,5-,6-もしくは7-インドリル、1-,2 - , 4 - もしくは 5 - ベンゾイミダゾリル、1 - , 3 - , 4 - , 5 - , 6 - もしくは 7 -ベンゾピラゾリル、2-,4-,5-,6-もしくは7-ベンゾオキサゾリル、3-,4 - , 5 - , 6 - もしくは 7 - ベンゾイソオキサゾリル、 1 - , 3 - , 4 - , 5 - , 6 - も しくは7-ベンゾチアゾリル、2-,4-,5-,6-もしくは7-ベンゾイソチアゾリ ル、2 - , 4 - , 5 - , 6 - もしくは 7 - ベンズ - 1 , 3 - オキサジアゾリル、2 - , 3

- , 4 - , 5 - , 6 - , 7 - もしくは8 - キノリニル、1 - , 3 - , 4 - , 5 - , 6 - , 7 - もしくは8 - イソキノリニル、1 - , 2 - , 3 - , 4 - もしくは9 - カルバゾリル、1 - , 2 - , 3 - , 4 - , 5 - , 6 - , 7 - , 8 - もしくは9 - アクリジニル、または2 - , 4 - , 5 - , 6 - , 7 - もしくは8 - キナゾリニル、または付加的に任意に置換されたフェニル、2 - もしくは3 - チエニル、1 , 3 , 4 - チアジアゾリル、3 - ピロリル、3 - ピラゾリル、2 - チアゾリルまたは5 - チアゾリル等であることができる。例えば、Bは4 - メチルフェニル、5 - メチル - 2 - チエニル、1 - メチル - 3 - ピロリル、1 - メチル - 3 - ピラゾリル、5 - メチル - 2 - チアゾリルまたは5 - メチル - 1 , 2 , 4 - チアジアゾール - 2 - イルであることができる。

# [0018]

全体を通じ好適なアルキル基および例えばアルコキシ等の基のアルキル部分はすべての直鎖およびイソプロピル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル等のような分枝異性体を含むメチル、エチル、プロピル、ブチル等を含む。

### [0019]

ヘテロ原子を含まない好適なアリール基は例えばフェニル、 1 - および 2 - ナフチルを含む。

#### [0020]

ここで使用される術語"シクロアルキル"はアルキル置換基を持つまたは持たない環状構造を意味し、そのため例えば $C_4$ シクロアルキルはメチル置換シクロプロピル基およびシクロブチル基を含む。ここで使用する術語"シクロアルキル"はまた飽和複素環基を含む。

# [0021]

好適なハロゲン基はF,CI,Brおよび/またはlを含み、1からペル置換(すなわち基上のすべてのHがハロゲン原子で置換される)はアルキル基がハロゲンによって置換される場合に可能であり、また与えられた基上にハロゲン原子タイプの混合置換も可能である。

#### [0022]

本発明は式しの化合物自体に関する。

本発明は式 I の化合物の薬学的に許容し得る塩に向けられる。好適な薬学的に許容し得る塩は当業者には良く知られており、そして塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸、メタンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p - hルエンスルホン酸、1 - t フタレンスルホン酸、2 - t フタレンスルホン酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、乳酸、シュウ酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、安息香酸、サリチル酸、フェニル酢酸、およびマンデル酸のような無機酸および有機酸の塩基塩を含む。加えて薬学的に許容し得る塩はアルカリカチオン(例えば  $L i^+$ ,  $L i^+$ ,

3 . 0 〕 ノネン - 5 (DBN)および 1 ,8 - ジアザビシクロ〔5 . 4 . 0 〕ウンデ - 7 - セン(DBU)のプロトン化またはペルアルキル化から生ずるようなアンモニウムカチオンを含んでいる有機塩基の酸塩を含む。

### [0023]

式 I の化合物の多数は不斉炭素原子を有し、それ故ラセミ形および光学活性形で存在する。エナンチオマーおよびジアステレオマー混合物の分離方法は当業者には良く知られている。本発明は阻害効果を有する式 I に記載される化合物の単離されたラセミまたは光学活性形を包含する。

## [0024]

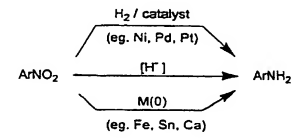
一般的調製方法 式 I の化合物は、あるものは市販の出発原料から既知の化学反応および操作を使用して調製することができる。それにもかかわらず、当業者がこれら化合物を合成するのを助けるため以下に一般的調製法が提供される。もっと詳細な実施例は後続の実験の負に提供される。

## [0025]

置換アニリンは標準的方法を使用して発生させることができる(March,Advan ced Organic Chemistry 3rd Ed, John Willy, New York (1985); Larock, Comprehensive Organic Tr ansformations; VCH Publishers, New York (198 5 ) )。スキーム 1 に示すように、アリールアミンは共通に N i , P d または P t のよう な金属触媒とH<sub>2</sub>を使用して、またはホルメート、シクロヘキサジエンまたはポロハイド ライドのような水素移動剤を使用してニトロアリールの還元によって合成される(Rvl ander, Hydrogenation Methods; Academic Pres s,London,UK(1985))。ニトロアリールはまたLiAIH,のような強 力な水素源を使用し(Syden-Penne, Reduction by the Alu mino-and Borohydrides in Organic Synthesis; VCH Publishers; New York (1991))、またはしばしば酸性媒体 中Fe,SnまたはCaのようなゼロ価金属を使用し(March,Advansed O rganic Chemistry 3rd Ed; John Wiley, New York (1985); Larock, Comprehensive Organic Transf ormations; VCH Publishers; New York (1989))、直 接に還元することもできる。

# [0026]

## 【化1】



## [0027]

スキーム I . ニトロアリールのアリールアミンへの還元 ニトロアリールは共通して $HNO_3$ または代りの $NO_2$  \*源を使用して求電子性芳香族ニトロ化によって生成される。ニトロアリールは還元前にさらに手を加えてもよい。このためニトロアリールは、【0028】【化2】

## [0029]

により置換され、可能性ある脱離基(例えばF,CI,Br等)はチオレート(スキームIIに例示)またはフエノキサイドのような求核試薬との処理において置換反応を受けることができる。ニトロアリールはウルマンタイプのカップリング反応(スキームII)を受けることもできる。

[0030]

## 【化3】

### [0031]

スキームII. ニトロアリール使用する選択した求核芳香族置換 ニトロアリールは遷移金属仲介クロスカップリング反応を受けることもできる。例えば、ニトロアリールプロマイド、ヨウダイドまたはトリフレートのようなニトロアリール求核試薬は、アリールボロン酸(鈴木反応、以下に例示)、アリールスズ(still反応)またはアリール亜鉛(根岸反応)のようなアリール求核試験とパラジウム仲介クロス反応を受け、ビアリール(5)を与える。

[0032]

【化4】

$$O_2N$$
 $ArB(OR)_2$ 
 $O_2N$ 
 $ArB(OR)_2$ 
 $O_2N$ 
 $ArB(OR)_2$ 
 $O_2N$ 
 $O_2N$ 

[0033]

ニトロアリールまたはアニリンのどちらかもクロロスルホン酸との処理において対応するアレーンスルホニルクロライド(7)へ変換し得る。スルホニルクロライドとKFのようなフッ化物源との反応はその時スルホニルフロライド(8)を与える。スルホニルフロライド(8)のフッ化物源の存在下トリス(ジメルアミノ)スルホニウムジフロロトリメチルシリコネート(FASF)のようなトリメチルシリルトリフロロメタンとの反応は対応するトリフロロメチルスルホン(9)へ導く。代って、スルホニルクロライド(7)は例えば亜鉛アマルガムによりアレーンチオール(10)へ還元される。チオール(10)の塩基の存在下CHCIF $_2$ との反応はジフロロメチルメルカプタン(11)を与え、これはCrО $_3$ 無水酢酸(Sedovaetal.Zh.Org.Khim.1970,6,568)を含む任意の種類の酸化剤でスルホン(12)へ酸化し得る。

[0034]

【化5】

## [0035]

スキームIII . フッ化アリールスルホン合成の選択された方法 スキームIVに示すように、非対称尿素生成はアリールイソシアネート(14)とアリールアミン(13)との反応を含むことができる。ヘテロアリールイソシアネートは、ホスゲン、またはトリクロロメチルクロロホルメート(ジホスゲン)、ビス(トリクロロメチル)カーボネート(トリホスゲン)、もしくはN,N'-カルボニルジイミダゾール(CDI)のようなホスゲン均等物での処理によってヘテロアリールアミンから合成することができる。イソシアネートは、エステル、酸ハライドまたは無水物のような複素環カルボキシル酸誘導体からクルチウスタイプ転位によって得ることもできる。このように酸誘導体(16)のアジト源との反応および続いての転位はイソシアネートを与える。対応するカルボキシル酸(17)はジフェニルフォスフォリルアジト(OPPA)または類似の試薬を使用してクルチウムタイプ転位へかけることもできる。

[0036]

【化6】

## [0037]

スキームIV. 非対称尿素生成の選択された方法 最後に、尿素は当業者には良く知られた方法を使用してさらに処理することができる。

## [0038]

本発明はまた、式 I の化合物および生理学的に許容し得る担体を含んでいる薬剤組成物を 含んでいる。

## [0039]

化合物は、経口的、局所的、非経口的、吸入もしくはスプレーにより、経膣的、経直腸的または舌下的に投与単位製剤において投与することができる。注射による投与は、静脈内、筋肉内、皮下および非経口注射、および注入技術の使用を含む。一以上の化合物は一以上の薬学的に許容し得る担体およびもし望むならば他の活性成分と組合せて存在することができる。

### [0040]

経口使用を意図する組成物は、薬剤組成物の製造のための当業者に知られた適当な方法に従って調製することができる。そのような組成物は希釈剤、甘味剤、香味剤、着色剤および保存剤よりなる群から選ばれた一以上の剤を服用可能な製剤を調製するために含むことができる。錠剤は錠剤の製造に適した非毒性の薬学的に許容し得る補助剤との混合物中の活性成分を含有する。これら補助剤は、例えば炭酸カルシウム、炭酸ナトリウム、乳糖、リン酸カルシウムもしくはリン酸ナトリウムのような不活性希釈剤;例えばコーンスターチまたはアルギン酸のような顆粒化および崩壊剤;および例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸またはタルクのような結合剤であることができる。錠剤は未被覆か、またはそれらは胃腸管において崩壊および吸収を遅らせ、それにより長期間にわたって持続作用を提供するため公知技術によって被覆されることができる。例えばグリセリルモノステアレートまたはグリセリルジステアレートのような時間遅延材料を使用することができる。これらの化合物は固形の速放形に調製することもできる。

## [0041]

経口使用のための製剤は、活性成分が例えば炭酸カルシウム、リン酸カルシウムもしくはカオリンのような不活性個体希釈剤と混合された硬化ゼラチンカプセルとして、または活性成分が水または油性媒体、例えばピーナッツオイル、流状パラフィンもしくはオリーブ油と混合された軟ゼラチンカプセルとして提供することもできる。

### [0042]

水性懸濁液の製造に適した補助剤との混合物中の活性成分を含有する水性懸濁液も使用し得る。そのような補助剤は懸濁剤、例えばカルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、アルギン酸ナトリウム、ポリビニルピロリドン、トラガントガム、アカシアガムであり、分散または湿潤剤は天然に存在するフォスファチド、例えばレシチン、または長鎖脂肪族アルコールとのエチレンオキシドの縮合物、例えばヘプタデカエチレンオキシセタノール、またはポリオキシエチレンソルビトールモノオレエートのような脂肪酸とヘキシトールから得られた部分エステルとのエチレンオキシドの縮合生成物、または脂肪酸と無水ヘキシトールから得られた部分エステルとのエチレンオキシドの縮合生成物例えばポリオキシエチレンソルビタンモノオレエートであることができる。水性懸濁液は一以上の保存剤、例えばp‐ヒドロキシ安息香酸エチルもしくはn‐プロピル;一以上の着色剤;一以上の香味剤、およびショ糖もしくはサッカリンのような一以上の甘味剤を含むことができる。

### [0043]

水の添加により水性懸濁液の調製に適した分散し得る粉末および顆粒は、分散または湿潤剤、懸濁剤および一以上の保存剤との混合物の活性成分を提供する。適切な分散もしくは湿潤剤および分散剤は既に上述したものによって例示されている。追加の補助剤、例えば甘味剤、香味剤および着色剤も存在することができる。

#### [0044]

化合物は非水性液体製剤の形、例えば活性成分を植物油、例えばアラキス油、オリーブ油もしくはピーナッツ油中に、または液状パラフィンのような鉱油中に分散することによって製剤化することができる油性懸濁液の形であってもよい。油性懸濁液は増粘剤、例えば蜜口ウ、硬パラフィンまたはセチルアルコールを含有することができる。服用し得る経口製剤を提供するため、上で述べたような甘味剤および香味剤を加えることができる。これら組成物はアスコルビン酸のような抗酸化剤の添加によって保存することができる。

### [0045]

本発明の化合物は、当業者に既知の方法(例えば、Chien,"Trransdermal Controlled Systemic Medications"; Marcel Dekker Inc. 1987; Lippetal. WO94/04157, 1994年3月4日を見よ。)を使用して経皮的に投与することもできる。例えば、任意に浸透促進剤を含んでいる適当な揮発性溶媒中の式Iの化合物の溶液または懸濁液は、マトリックス材料および殺バクテリア剤のような当業者に既知の追加の添加剤と組合せることができる。滅菌後、得られる混合物は既知の操作に従って投与形態に製剤化することができる。加えて、乳化剤および水との処理により、式Iの化合物の溶剤もしくは懸濁液はローションまたはザルベに製剤化することができる。

## [0046]

経皮放出システムを処理するための適切な溶剤は当業者に既知であり、そしてエタノールまたはイソプロピルアルコールのような低級アルコール、アセトンのような低級ケトン、酢酸エチルのような低級カルボキシル酸エステル、テトラヒドロフランのような極性エーテル、ヘキサン、シクロヘキサンまたはベンゼンのような低級炭化水素、またはジクロロメタン、クロロホルム、トリクロロトリフロロエタンもしくはトリクロロフロロエタンのようなハロゲン化炭化水素を含む。好適な溶媒はまた、低級アルコール、低級ケトン、低級カルボキシル酸エステル、極性エーテル、低級炭化水素、ハロゲン化炭化水素から選ばれた一以上の物質の混合物を含むことができる。

### [0047]

経皮放出システムのための好適な浸透促進剤は当業者に既知であり、そして例えばエタノ ール、プロピレングリコールもしくはベンジルアルコールのようなモノヒドロキシまたは ポリヒドロキシアルコール;ラウリルアルコールまたはセチルアルコールのような飽和も しくは不飽和Cg\_1g脂肪アルコール;ステアリン酸のような飽和もしくは不飽和Cg\_1g脂肪 酸;メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、n-ブチル、sec-ブチル、t-ブチ ルのような24炭素までの飽和もしくは不飽和脂肪エステル;酢酸、カプロン酸、ラウリ ン酸、ミリスチン酸、ステアリン酸またはパルミチン酸のモノグリセリンエステル;また はジイソプロピルアジペート、ジイソブチルアジペート、ジイソプロピルセバケート、ジ イソプロピルマレエートもしくはジイソプロピルフマレートのようなトータルで24炭素 までの飽和もしくは不飽和ジカルボン酸のジエステルを含む。追加の浸透促進剤は、レシ チンもしくはセファリンのようなフォスファチジル誘導体、テルペン、アミド、ケトン、 尿素およびその誘導体、およびジメチルイソソルビッドおよびジエチレングリコールモノ エチルエーテルのようなエーテルを含む。好適な浸透促進製剤はまた、モノヒドロキシも しくはポリヒドロキアルコール、飽和もしくは不飽和 C<sub>8-18</sub>脂肪アルコール、飽和もしく は不飽和 $C_{8-18}$ 脂肪酸、24炭素までの飽和もしくは不飽和脂肪エステル、トータルで2 4 炭素までの飽和もしくは不飽和ジカルボン酸のジエステル、フォスファチジル誘導体、 テルペン、アミド、ケトン、尿素およびその誘導体およびエーテルから選ばれた一以上の 物質の混合物も含むことができる。

### [0048]

経皮放出システムに適した結合剤は当業者に既知であり、そしてポリアクリレート、シリコーン、ポリウレタン、ブロック共重合体、スチレンブタジエン共重合体および天然および合成ゴムを含む。セルロースエーテル、誘導体化ポリエチレンおよびシリケートもマトリックス成分として使用し得る。粘性樹脂もしくはオイルのような追加の添加剤はマトリックスの粘度を増すために添加することができる。

### [0049]

本発明の薬剤組成物は水中油型のエマルジョンの形にあることができる。油相は植物油例 えばオリーブ油もしくはアラキス油、または鉱油例えば液状パラフィン、またはこれらの 混合物でよい。好適な乳化剤は天然ガム例えばアカシアガムもしくはトラガントガム、天 然フォスファチド例えば大豆レシチン、および脂肪酸と無水へキシトールから誘導された エステルもしくは部分エステル例えばソルビタンモノオレエート、および前記エステルの エチレンオキシドとの縮合生成物例えばポリオキシエチレンソルビタンモノオレエートを含む。エマルジョンは甘味剤および香味剤を含むことができる。

## [0050]

シロップおよびエリキサーは甘味剤例えばグリセロース、プロピレングリコール、ソルビトールもしくはショ糖で処方することができる。そのような処方は緩和剤、保存剤、香味剤および着色剤を含有することができる。

### [0051]

化合物は薬物の直腸投与のための坐剤の形で投与することもできる。これらの組成物は、薬物を常温で固体であるがしかし直腸または膣温度では液体であり、そして直腸または膣内で溶融して薬物を放出する適当な非刺激性補助剤と混合することによって調製することができる。そのような材料はココアバターおよびポリエチレングリコールを含む。

#### [0052]

式 I の化合物のためのここに記載した使用のすべての療法のため、1日当りの経口投与療法は好ましくは0.01ないし200mg/kg全体重であろう。静脈内、筋肉内、皮下および非経口注射、および注入技術の使用を含む注射による投与のための1日当り投与量は、好ましくは0.01ないし200mg/kg全体重であろう。1日当りの直腸投与療法は好ましくは0.01ないし200mg/kg全体重であろう。1日当りの局所投与療法は好ましくは毎日1ないし4回投与される0.1ないし200mgであろう。1日当りの吸入投与療法は好ましくは0.01ないし10mg/kg全体重であろう。

### [0053]

当業者には、特定の投与方法は種々のファクターに依存し、そのすべての治療剤を投与する時日常的に考慮されるものであることが認められるであろう。しかしながら、与えられた患者に対する特定の投与量レベルは、投与される化合物の特定の活性、患者の年令、患者の体重、患者の一般的健康、患者の性別、患者の食事、投与時間、投与ルート、排泄速度、薬物併用、および治療を受ける症状の重篤度等を含む、種々のファクターに依存することが理解されるであろう。さらに当業者には、最適の治療コース、すなわち処置モードおよび限られた日数について式 I の化合物またはその薬学的に許容し得る塩の日毎の投与回数は慣用の処置テストコースを使用して当業者により確かめることができることが認められるであろう。

#### [0054]

1999年1月13日に出願された仮出願No.60/115,878および1999年2月25日に出願された非仮出願No.09/257,265を含む以上および以下で引用したすべての出願、特許および発表の全体の開示を参照としてここに取入れる。

#### [0055]

式 I の化合物は既知化合物から(または既知化合物から製造し得る出発原料から)例えば上に示した一般的調製方法を通って製造することができる。 r a f キナーゼを阻害する与えられた化合物の活性は、例えば以下に開示する操作に従って日常的にアッセイすることができる。以下の実施例は例証目的のみのためであり、本発明をいか様にも制限することを意図しないし、そのように解してはならない。

### [0056]

## 【実施例】

すべての反応は乾燥アルゴンまたは乾燥窒素の陽圧のもとで炎乾燥またはオーブン乾燥されたガラス器具内で実施され、そして特記しない限り磁気的に攪拌された。敏感な液体および溶液はシリンジまたはカニューレにより移され、そしてゴム栓を通って反応容器へ導入された。特記しない限り、「減圧下の濃縮」の用語は約15mmHgにおけるBuchiロータリエバポレーターの使用を指す。特記しない限り「高真空下」とは0.4~1.0mmHgを意味する。

## [0057]

すべての温度は未補正の摂氏(℃)で報告される。特記しない限り、すべての部およびパーセントは重量による。

## [0058]

市販グレードの試薬および溶媒がさらに精製することなく使用された。N - シクロヘキシ ル・N'-(メチルポリスチレン)カルボジイミドはCalbiochem‐Novabi ochem Corp.から購入した。3 - t - ブチルアニリン、5 - t - ブチル - 2 - メ トキシアニリン、4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)アニリン、4-t-ブチル-2 - ニトロアニリン、3 - アミノ - 2 - ナフトール、エチル4 - イソシアナトベンゾエー ト、N-アセチル-4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリンお よび4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートは購入し、さらに 精製することなく使用した。3-アミノ-2-メトキシキノリンの合成(E.Cho et al.WO98/00402; A.Cordi et al.EP542,609; IBID Bioorg. Med. Chem. 3, 1995, 129)、4-(3-カルバモイルフ ェノキシ) - 1 - ニトロベンゼン(K.Ikawa、薬学雑誌79,1950,760; Chem. Abstr.53,1959,12761b),3-t-プチルフェニルイソ シアネート(O.Rohretal.,DE2,436,108)および2-メトキシ-5 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネート(K. Inukai et al., J P42025067, IBID工業雑誌70, 1967, 491)は以前に記載されてい る。

### [0059]

薄層クロマトグラフィー(TLC)はWhatmanプレコートガラスバックシリカゲル  $60AF-25400250\mu m$ プレートを使用して実施した。プレートの可視化は次の技術の一以上によって実施された。(a)紫外線照射、(b)ヨウ素蒸気へ曝露、(c)エタノール中リンモリブデン酸 10%溶液中プレートの浸漬および続いて加熱、(d)硫酸セリウム溶液中プレートの浸漬および続いて加熱、(e)2,4-ジニトロフェニルヒドラジンの酸性エタノール溶液中プレートの浸漬および続いて加熱。カラムクロマトグラフィー(フラッシュクロマトグラフィー)は 230-400メッシュEMサイエンスシリカゲルを使用して実施された。

### [0060]

融点(mp)は、Thomas - Hoover融点装置またはMettler FP66自動融点装置を使用して決定され、補正しなかった。フーリエ変換赤外スペクトルはMattson 4020 Galaxyシリーズ分光光度計を使用して得られた。プロトン(<sup>1</sup>

H)核磁気共鳴(NMR)スペクトルは、General Electric GN-オメガ 300(300MHz)スペクトロメータにより、標準として $Me_{_{A}}Si(\delta 0.00)$ ま たはプロトン化溶媒(CHCI3 $\delta$ 7.26;MeOH $\delta$ 3.30;DMSO $\delta$ 2.49) で測定された。炭素(<sup>13</sup>C)NMRスペクトルはGeneral Electric GN -オメガ300(75MHz)スペクトロメータと、標準として溶媒(CDCI $_3$  $\delta$ 77. 0 ; M e O D -  $d_3$  ;  $\delta$  4 9 . 0 ; D M S O -  $d_6$   $\delta$  3 9 . 5 ) で測定された。低解像質量ス ペクトル(MS)および高解像質量スペクトル(HRMS)は、電子インパクト(EI) 質量スペクトルとして、または高速原子衝撃(FAB)質量スペクトルとして得られた。 電子インパクト質量スペクトル(EI-MS)はサンプル導入のためVacumetri c 脱着化学的イオン化プローブを備えたヒューレット - パッカード5989A質量スペク トル計で得られた。イオン源は250℃に維持された。電子インパクトイオン化は電子工 ネルギー70eVおよびトラップ電流300μAで実施された。液体セシウム二次イオン質 量スペクトル(FAB-MS)すなわち高速原子衝撃の最新型はKratos Conce pt 1-Hスペクトル計を用いて得られた。化学的イオン化質量スペクトル(CI-M S)は試薬ガスとして( $1 \times 10^{-4}$ トルないし2. $5 \times 10^{-4}$ トル)メタンまたはアンモニ アを使用し、ヒューレット - パッカードMS - エンジン(5989A)を使用して得られ た。直接挿入脱着化学的イオン化(DCI)プローブ(Vacumetrics, In c.)は10秒で0~15Aから立ち上げられ、サンプルの痕跡すべてが消失するまで (~1~2分) 10 Aに保たれた。スペクトルは 2 秒 / 走査において 5 0~8 0 0 a m u から走査された。HPLCエレクトロスプレー質量スペクトル(HPLCES-MS) は、四級ポンプ、可変波長検出器、C-18カラム、およびエレクトロスプレーイオン化 を有するFinnigan LCQイオントラップ質量スペクトル計を備えたヒューレット - パッカード1100HPLCを使用して得られた。スペクトルはソースのイオンの数に 従って可変イオン時間を使用して120~800amuから走査された。ガスクロマトグ ラフィー / イオン選択性質量スペクトル(GC - MS)は、HP - 1メチルシリコーンカ ラム(0.33mMコーティング;25m×0.2mm)を備えたヒューレット - パッカ ード5890ガスクロマトグラフ、およびヒューレット-パッカード5971質量選択性 検出器(イオン化エネルギー70eV)で得られた。元素分析はRobertson Mi crolit Labs. Madison NJによって実施された。

### [0061]

すべての化合物は、帰属された構造と一致するNMRスペクトル、LRMSおよび元素分析もしくはHRMSをディスプレーした。

## [0062]

ドE t O A c 酢酸エチルE t O H エタノール(100%)

E  $t_2$  O ジエチルエーテルE  $t_3$  N トリエチルアミン h 時 H O B T 1 - ヒドロキシベンゾトリアゾールm - C P B A 3 - クロロペルオキシ安息香酸 M e O H メタノール p e t . e t h e r 石油エーテル(沸騰範囲 3 0 ~ 6 0  $^{\circ}$ C)

temp 温度THF テトラヒドロフランTFA トリフルオロAcOHTf トリフルオロメタンスルホニル 【0063】

A. 置換アニリンの一般的合成法。

A 1 . エステル生成次いでエステル鹸化、クルチウス転位およびカルバメート脱 保護を経由するアリールアミン生成のための一般的方法。2 - アミノ - 3 - メトキシナフタレンの合成。

[0064]

【化7】

[0065]

ステップ 1;3 - メトキシ - 2 - ナフト工酸メチル DMF中3 - ヒドロキシナフト工酸メチル(10 . 1g,50 . 1 mm o I)と $K_2$   $CO_3$ (7 . 9 6g,5 7 . 6 mm o I)のスラリーを室温で15分間かきまぜ、次にヨウ化メタン(3 . 4 3 m I,5 5 . 1 mm o I)で処理した。混合物を室温で一夜かきまぜ、次に水(2 0 0 m I)で処理した。得られた混合物をE t O A c(2×2 0 0 m I)で抽出し、合併した有機層を飽和N a C I 溶液(100 m I)で洗い、乾燥(M g S O 4)し、減圧下(約 0 . 4 mm H g 一夜)で濃縮し、こはく色オイルとして3 - メトキシ - 2 - ナフト工酸メチル(10 . 3 0 g)を得た。  $^1$ H - NMR(DMSO - d  $_6$ )  $^8$  2 . 7 0(s ,3 H),2 . 8 5(s ,3 H),7 . 3 8(a p p t ,J = 8 . 0 9 H z ,1 H),7 . 4 4(s ,1 H),7 . 5 3(a p p t ,J = 8 . 0 9 H z ,1 H),7 . 8 4(d,J = 8 . 0 9 H z ,1 H),7 . 9 0(s,1 H),8 . 2 1(s,1 H)

[0066]

【化8】

[0067]

ステップ 2;3・メトキシ・2・ナフト工酸 Me OH(100ml)中の3・メトキシ・2・ナフト工酸メチル(6・28g,29・10mmol)と水(10ml)の溶液を室温で1N Na OH溶液(33・4 ml,33・4 mmol)で処理した。混合物を還流温度で3時間加熱し、10%クエン酸溶液で酸性化した。得られた溶液をEtOAc(2×100ml)で抽出した。合併した有機層を飽和食塩水で洗い、乾燥(MgSO4)し、そして減圧濃縮した。残渣をヘキサンとこね、ヘキサンで数回洗い、白色固体として3・メトキシ・2・ナフト工酸(5・40g,92%)を得た。  $^1$ H・NMR(DMSO・d  $^6$ )  $^8$ 3・88(s,3H),7・34・7・41(m,2H),7・49・7・54(m,1H),7・83(d,J=8・09Hz,1H),7・91(d,J=8・09Hz,1H),8・19(s,1H),8・19(s,1H),12・83(brs,1H)

[0068]

【化9】

[0069]

[0070]

【化10】

[0071]

ステップ 4; 2 - アミノ - 3 - メトキシナフタレン E t O A c (70 m I) 中 2 - (N - (カルボベンジルオキシ) アミノ - 3 - メトキシナフタレン (5 . 0 g , 16 . 3 m m o I ) および P d / C (0 . 5 g ) のスラリーを  $H_2$  雰囲気下 (バルーン) に室温で一夜維持した。得られた混合物をセライトを通して濾過し、減圧濃縮してピンク色の粉末として 2 - アミノ - 3 - メトキシナフタレン (2 . 4 0 g , 8 5 % ) を得た。  $^1$ H - NMR (D M S O - d  $_6$  )  $^\delta$  3 . 8 6 (s , 3 H ) , 6 . 8 5 (s , 2 H ) , 7 . 0 4 - 7 . 1 6 (m , 2 H ) , 7 . 4 3 (d , J = 8 . 0 H z , 1 H ) , 7 . 5 6 (d , J = 8 . 0 H z , 1 H ) ; E I - M S m / z 1 7 3 ( $M^+$ )

A 2 . カルバミルピリジンの生成次いでアリールアミンとの求核性カップリング を経由する $\omega$  - カルバミルアニリンの合成。 4 ( 2 - N - メチルカルバミ ル - 4 - ピリジルオキシ)アニリンの合成。

[0072]

【化11】

### [0073]

ら80% EtOAc / 20%ヘキサンまでの勾配)によって精製した。得られた黄色オイルは0℃で72時間を要して結晶化し、4 - クロロ - N - メチル - 2 - ピリジンカルボサマイド(0.61g,5.3%)を得た。TLC(50% EtOAc / 50%ヘキサン)Rf0.50;  $^1$ H - NMR(CDC  $_3$ ) $^3$ 3.04(d,J=5.1Hz,3H),7.43(dd,J=5.4,2.4Hz,1H),7.96(brs,1H),8.21(s,1H),8.44(d,J=5.1Hz,1H),Cl-Msm/z173((M+H) $^+$ )

[0074]

【化12】

## [0075]

ステップ1b;ピコリン酸を経由する4-クロロピリジン-2-カルボニルクロ ライドH C I 塩の合成 無水DMF(6.0ml)を40~50℃の間でSOCI<sub>2</sub>(180ml)へ加えた。溶液をこの温度範囲内で10分かきまぜ、次にピコリン酸(60.0g,487mmol)を少しづつ30分間に加えた。得られた溶液を72℃で(激しくSO<sub>2</sub>発生)16時間加熱すると黄色の固体沈澱が生じた。得られた混合物を室温へ冷却し、トルエン(500ml)で希釈し、200mlへ濃縮した。このトルエン添加 / 濃縮プロセスを2回繰り返した。得られた殆ど乾燥した残渣を濾過し、固体をトルエン(2×200ml)で洗い、高真空下4時間乾燥し、黄橙色固体として4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドHCI塩(92.0g,89%)を得た。

[0076]

【化13】

### [0077]

を濾過し、固体をトルエン(50ml)で洗い、高真空下4時間乾燥し、灰白色固体として4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドHCl塩(27.2g,16%)を得た。この物質は別に取って置いた。

## [0078]

赤色の濾液へMeOH(200ml)へ内温を55℃に保つ速度で加えた。内容物を室温で45分かきまぜ、5℃へ冷却し、Et<sub>2</sub>O(200ml)を滴下して処理した。得られた固体を濾過し、Et<sub>2</sub>O(200ml)で洗い、減圧下35℃で乾燥し、4-クロロピリジン-2-カルボン酸メチルHCl塩を白色固体(110g,65%)として得た。mp108-112℃;  $^1$ H-NMR(CDSO- $d_6$ ) $^\delta$ 3.88(s,3H),7.82(dd,J=5.5,2.2Hz,1H),8.08(d,J=2.2Hz,1H),8.68(d,J=5.5Hz,1H),10.68(brs,1H),;HPLCES-MSm/z 178〔(M+H) $^+$ 〕

[0079]

【化14】

### [0080]

[0081]

【化15】

### [0082]

ステップ 3b ; 4-

【化16】

## [0084]

ステップ 4 ; 4 - ( 2 - ( N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)ア ニリンの合成 無水 D M F ( 150 m I )中の 4 - アミノフェノール( 9 . 60 g , 88 . 0 m m o I )の溶液をカリウム t - ブトキサイド( 10 . 29 g , 9 1 . 7 m m o I )で処理し、赤味の褐色混合物を室温で 2 時間かきまぜた。中味を 4 - クロロ - N - メチル - 2 - ピリジンカルボキサマイド( 15 . 0 g , 8 7 . 9 m m o I )と  $K_2$   $CO_3$  ( 6 . 50 g , 4 7 . 0 m m o I )で処理し、 80 C で 8 時間加熱した。混合物を室温で冷却し、 E t O A c ( 500 m I )と飽和食塩水( 500 m I )の間に分配した。水相を E t O A c で 0 计出した。合併した有機層を飽和食塩水( 0 0 m I )で洗い、乾燥( 0 0 0 の 0

### [0085]

A 3.求核性芳香族付加次いでニトロアレーン還元によるアニリン合成の一般的 方法。5 - ( 4 - アミノフェノキシ)イソインドリン - 1 , 3 - ジオンの 合成。

[0086]

【化17】

[0087]

ステップ 1; 5 - ヒドロキシイソインドリン - 1, 3 - ジオンの合成 濃A c O H (25 m I)中の炭酸アンモニウム(5.28g,54.9 mm o I)混合物へ4 - ヒドロキシフタル酸(5.0g,27.45 mm o I)をゆっくり加えた。得られた混合物を120℃で45分加熱し、次に明黄色透明混合物を160℃で2時間加熱した。得られた混合物を160℃に保ち、約15 m I に濃縮し、次に室温へ冷却し、1NNaOH溶液でpH10へ調節した。この混合物を0℃へ冷却し、1NHCI溶液を用いてpH5へゆっくり酸性化した。得られた沈澱を濾過し集め、減圧乾燥して生成物として淡黄色粉末として5-ヒドロキシイソインドリン1,3-ジオン(3.24g,72%)を得た。  $^1$ H-NMR (DMSO- $d_6$ ) $^\delta$ 7.00-7.03(m,2H),7.56(d,J=9.3Hz,1H)

【0088】 【化18】

[0089]

ステップ 2;5 - (4 - 二トロフェノキシ)イソインドリン - 1,3 - ジオンの 合成 室温のDMF(40ml)中のNaH(1.1g,44.9mmol)の攪拌下のスラリーへ、DMF(40ml)中の5 - ヒドロキシイソインドリン - 1,3 - ジオン(3.2g,19.6mmol)の溶液を滴下した。明黄緑色混合物を室温へ戻し、1時間かきまぜ、次に1 - フルオロ - 4 - 二トロベンゼン(2.6 7g,18.7mmol)を3~4分割してシリンジを用いて加えた。得られた混合物を一夜70℃で加熱し、次に室温へ冷却し、水(150ml)でゆっくり希釈し、EtOAc(2×100ml)で抽出した。合併した有機層を乾燥(MgSO4)し、減圧濃縮して黄色固体として5 - (4 - 二トロフェノキシ)イソインドリン - 1,3 - ジオン(3.3g,6 2%)を得た。TLC(30%EtOAc/70%ヘキサン)Rf0.28;  $^1$ H - NMR(DMSO -  $^1$ G) $^8$ 7.32(d,J = 12Hz,2H),7.52 - 7.57(m,2H),7.89(d,J = 7.8 Hz,1H),8.29(d,J = 9 Hz,2 H),11.43(brs,1H);Cl-MSm/z((M+H) $^+$ ,100%

【0090】 【化19】

## [0091]

ステップ 3 ; 5 - (4 - P ミノフェノキシ ) イソインドリン 1 , 3 - ジオンの合成 濃 A c O H (12ml) および水 (0.1ml) 中の 5 - (4 - 1 -

## [0092]

A 4 . ピロリルアニリン合成の一般的方法。 5 - t - ブチル - 2 - (2, 5 - ジ メチルピ ロリル) アニリンの合成。

[0093]

【化20】

### [0094]

ステップ 1; 1 - ( 4 - t - ブチル - 2 - ニトロフェニル) - 2, 5 - ジメチル ピロール の合成 シクロヘキサン( 10ml)中の 2 - ニトロ - 4 - t - ブチルアニリン( 0 . 5 g, 2 . 57mmol)の溶液へ攪拌下シリンジを用いてAcOH( 0 . 1ml)とアセトニルアセトン( 0 . 299g , 2 . 63mmol)を加えた。反応混合物を 120で

72時間揮発分を共沸除去しながら加熱した。反応混合物を室温へ冷却し、 $CH_2CI_2$ (10ml)で希釈し、1NHCI(15ml),1NNaOH溶液(15ml)および飽和食塩水(15ml)で順次洗い、乾燥( $MgSO_4$ )し、減圧濃縮した。得られたオレンジ褐色の固体をカラムクロマトグラフィー(60gSi $O_2$ ;67EtOAc / 94%へキサンから25%EtOAc / 75%ヘキサンまでの勾配)によって精製し、橙黄色固体として1-(4-t-ブチル-2-二トロフェニル)-2,5-ジメチルピロール(0.34g,49%)を得た。TLC(15%EtOAc / 85%ヘキサン)Rf0.67;  $^1$ H-NMR( $CDCI_3$ ) $^8$ 1.34(s,9H),1.89(s,6H),5.84(s,2H),7.19-7.24(m,1H),7.62(dd,1H),7.88(d,J=2.4Hz,1H);CI-MSm/ Z 273〔(M+ H)  $^+$ ,50%〕【0095】【化21】

[0096]

[0097]

A 5 . 求核芳香族置換によるアニリン類からアニリン類の一般的合成方法。 4 - ( 2 - N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ) - 2 - メチルア ニリン塩酸塩の合成。

[0098]

【化22】

## [0099]

乾燥ジメチルアセタミド(75ml)中の4・アミノ-3-メチルフェノール(5.45 g,44.25mmol)の溶液をカリウムt-プトキサイド(10.86g,96.7 7 mmo I)で処理し、黒色混合物をフラスコが室温になるまで室温でかきまぜた。次に 中味を4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイド(方法A2,ステップ3 b; 7.52g, 44.2mmol)で処理し、110℃で8時間加熱した。混合物を室 温へ冷却し、水(75ml)で希釈した。有機層をEtOAc(5×100ml)で抽出 した。合併した有機層を飽和食塩水(200ml)で洗い、乾燥(MgSO<sub>4</sub>)し、減圧 濃縮した。残渣の黒色オイルをEt<sub>2</sub>〇(50ml)で処理し、超音波処理した。次に溶 液をHCI(Et<sub>2</sub>O中1M,100mI)で処理し、室温で5分攪拌した。得られた暗 ピンク色固体(7.04g,24.1mmol)を溶液から濾取し、使用前0℃で嫌気性 条件下で貯蔵した。 $^1$ H - NMR(DMSO -  $d_6$ ) $^8$ 2 . 4 1(s , 3 H), 2 . 7 8 (d, J=4.4Hz, 3H), 4.93(brs, 2H), 7.19(dd, J=8. 5, 2.6 Hz, 1H), 7.23 (dd, J=5.5, 2.6 Hz, 1H), 7.26 (d, J=2.6Hz, 1H), 7.55(d, J=2.6Hz, 1H), 7.64 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.55(d, J=5.9Hz, 1H), 8.99 (q, J = 4.8Hz, 1H)

[0100]

A 6 . N - 保護、求核芳香族置換および脱保護によるヒドロキシアニリン類から アニリン類の一般的合成方法。 4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ) - 2 - クロロアニリンの合成。

[0101]

【化23】

### [0102]

ステップ 1; 3 - クロロ - 4 - ( 2 , 2 , 2 - トリフルオロアセチルアミノ)フェノールの合成 鉄( 3 . 2 4 g , 5 8 . 0 0 m m o l )をかきまぜながらTFA( 2 0 0 m l )へ加えた。このスラリーへ 2 - クロロ - 4 - ニトロフェノール( 1 0 . 0 g , 5 8 . 0 m m

o I)と無水トリフルオロ酢酸(20mI)を加えた。この灰色スラリーを室温で6日かきまぜた。溶液から鉄を濾過し、残りの物質を減圧濃縮した。得られた灰色固体を水(20ml)に溶かした。得られた黄色の溶液へ飽和NaHCO $_3$ 溶液(50ml)を加えた。溶液から沈澱した固体は除去した。生成物が溶液から見えるように分離するまで(ミニバイアルを使用して決定)濾液をNaHCO $_3$ 溶液で処理した。僅かに濁った黄色溶液をEtOAc(3×125ml)で抽出した。合併した有機層を飽和NaCI溶液(125ml)で洗い、乾燥(MgSO $_4$ )し、減圧濃縮した。  $^1$  H - NMRはニトロフェノール出発物質と、所望生成物3-クロロ-4-(2,2,2-トリフルオロアセチルアミノ)フェノールの1:1比であることを示した。粗製物質をさらに精製することなく次のステップに用いた。

【0103】 【化24】

[0104]

ステップ 2; 4 - ( 2 - ( N - メチルカルバモイル ) - 4 - ピリジルオキシ) - 2 - クロロフェニル( 2 , 2 , 2 - トリフルオロ)アセタミドの合成 乾燥ジメチルアセタミド( 5 0 m I )中の粗製 3 - クロロ - 4 - ( 2 , 2 , 2 - トリフルオロアセチルアミノ)フェノール( 5 .6 2 g , 2 3 . 4 6 m m o I )の溶液をカリウム t - プトキサイド( 5 . 1 6 g , 4 5 . 9 8 m m o I )で処理し、褐黒色混合物をフラスコが室温へ冷めるまで室温でかきまぜる。得られた混合物を 4 - クロロ - N - メチル - 2 - ピリジンカルボキサマイド(方法 A 2 ,ステップ 3 b ; 1 . 9 9 g , 1 1 . 7 m m o I )で処理し、 1 0 0  $\mathbb C$ でアルゴン下 4 日加熱した。黒色の反応混合物を室温へ冷却し、次に冷水( 1 0 0 m I )へ注いだ。混合物を E t O A t ( 3 × 7 5 m I )で抽出し、合併した有機層を減圧濃縮した。残渣の褐色オイルをカラムグロマトグラフィー( 2 0 % E t O A t / 石油エーテルから 4 0 % E t O A t / 石油エーテルまでの勾配)により精製し、黄色固体として 4 - ( 2 - ( N - メチルカルバモイル ) - 4 - ピリジルオキシ ) - 2 - クロロフェニル - ( 2 , 2 , 2 - トリフルオロ)アセタミド( 8 . 5 9 g , 2 3 . 0 m m o I )を得た。

[0105]

【化25】

[0106]

[0107]

A 7.アシル化アニリンの脱保護のための一般的方法。 4 - クロロ - 2 - メトキ シ - 5 - (トリフルオロメチル)アニリンの合成。

[0108]

【化26】

[0109]

【化27】

 $6\,M\,HC\,I$  溶液( $2\,4\,m\,I$ )中の $3\,-$  クロロ -  $6\,-$ ( $N\,-$  アセチル) -  $4\,-$ (トリフルオロメチル)アニソール( $4\,.$ 00g, $1\,4\,.$ 95 $m\,m\,o\,I$ )を還流温度へ 1時間加熱した。得られた溶液を室温へ冷却し、その間に僅かに固化した。得られた混合物を水( $2\,0\,m\,I$ )で希釈し、溶液が塩基性になるまで固体 $N\,a\,O\,H$ と飽和 $N\,a\,H\,C\,O_3$  溶液の混合物で処理した。有機層を $C\,H_2\,C\,I_2\,(\,3\times5\,0\,m\,I\,)$  で抽出し、合併した有機層を乾燥( $M\,g\,S\,O_4$ )し、減圧濃縮し、褐色オイルとして $4\,-$  クロロ -  $2\,-$  メトキシ -  $5\,-$ (トリフルオロメチル)アニリン( $3\,.\,2\,0\,g$ , $1\,4\,.\,2\,m\,m\,o\,I$ )を得た。  $^1H\,-\,NMR\,(\,D\,M\,S\,O\,-\,d_6\,)^{\delta}3\,.\,8\,4\,(\,s\,,\,3\,H\,)$ , $5\,.\,3\,0\,(\,s\,,\,2\,H\,)$ , $7\,.\,0\,1\,(\,s\,,\,2\,H\,)$   $A\,8\,.\,\omega\,-\,$ アルコキシ -  $\omega\,-\,$ カルボキシフェニルアニリンの一般的合成法。 $4\,-\,$ ( $3\,-\,$ ( $N\,-\,$ メチルカルバモイル) -  $4\,-\,$ メトキシフェノキシ)アニリン の合成。 【 $0\,1\,1\,0\,$ 】

## [0111]

ステップ 1; 4 - (3 - メトキシカルボニル - 4 - メトキシフェノキシ) - 1 - ニトロベンゼン 4 - (3 - カルボキシ - 4 - ヒドロキシフェノキシ) - 1 - ニトロベンゼン(方法 A 1 3,ステップ 1 に記載したのと類似の態様で 2 ,5 - ジヒドロキシ安息香酸から製造; 1 2 mm o I )のアセトン(5 0 m I )溶液へ  $K_2$   $CO_3$  (5 g)とジメチル硫酸 (3 . 5 m I )を加えた。得られた混合物を還流温度で一夜加熱し、室温へ冷却し、セライトのパッドを通して濾過した。得られた溶液を減圧濃縮し、S i  $O_2$  に吸収し、カラムクロマトグラフィー(5 0 % E t O A c / 5 0 % へキサン)により精製し、黄色粉末として 4 - (3 - メトキシカルボニル - 4 - メトキシフェノキシ) - 1 - ニトロベンゼン(3 g)を得た。 m p 1 1 5 - 1 1 8  $^{\circ}$  【 0 1 1 2】 【化 2 8】

## [0113]

ステップ 2; 4 - (3 - カルボキシ - 4 - メトキシフェノキシ) - 1 - 二トロベ ンゼン M e O H (45 m l ) 中 4 - (3 - メトキシカルボニル - 4 - メトキシフェノキシ) - 1 - 二トロベンゼン(1 . 2 g ) と K O H (0 . 3 3 g ) と 水 (5 m l ) の混合物を室温で 夜攪拌し、次に還流温度で 4 時間加熱した。得られた混合物を室温へ冷却し、減圧濃縮した。残渣を水(5 0 m l )に溶かし、水性混合物を 1 N H C l 溶液で酸性とした。得られた混合物を E t O A c (5 0 m l ) で抽出した。有機層を乾燥(M g S O 4 ) し、減圧濃縮して 4 - (3 - カルボキシ - 4 - メトキシフェノキシ) - 1 - 二トロベンゼン(1 . 0 4 g )を得た。

[0114]

【化29】

## [0115]

ステップ3;4-(3-(N-メチルカルバモイル)-4-メトキシフェノキシ)-1-

ニトロベンゼン  $\mathrm{CH_2\,C\,I_2}$  (  $1\,2\,\mathrm{m\,I}$  ) 中の 4 - ( 3 - カルボキシ - 4 - メトキシフェノキシ) - 1 - ニトロベンゼン ( 0 .  $5\,0\,\mathrm{g}$  , 1 .  $7\,5\,\mathrm{mm\,o\,I}$  ) 溶液へ $\mathrm{SOC\,I_2}$  ( 0 .  $6\,4\,\mathrm{m\,I}$  , 8 .  $7\,7\,\mathrm{mm\,o\,I}$  ) を少しづつ加えた。得られた溶液を還流温度で  $1\,8$  時間加熱し、室温へ冷却し、減圧濃縮した。得られた黄色固体を $\mathrm{C\,H_2\,C\,I_2}$  (  $3\,\mathrm{m\,I}$  ) に溶かし、得られた溶液をメチルアミン溶液( $\mathrm{T\,H\,F\,H\,2}$  .  $0\,\mathrm{M}$  , 3 .  $5\,\mathrm{m\,I}$  , 7 .  $0\,3\,\mathrm{m\,I}$  の  $\mathrm{I}$  ) で少しづつ処理(注意:ガス発生)し、室温で  $4\,\mathrm{H\,I}$  間かきまぜた。得られた混合物を  $1\,\mathrm{N\,I}$  N  $1\,\mathrm{I}$  O H 溶液で処理し、 $1\,\mathrm{I}$  C  $1\,\mathrm{I}$  (  $1\,\mathrm{I}$  2  $1\,\mathrm{I}$  3  $1\,\mathrm{I}$  7  $1\,\mathrm{I}$  2  $1\,\mathrm{I}$  7  $1\,\mathrm{I}$  7  $1\,\mathrm{I}$  8  $1\,\mathrm{I}$  7  $1\,\mathrm{I}$  8  $1\,\mathrm{I}$  9  $1\,\mathrm{$ 

[0116]

【化30】

### [0117]

ステップ 4; 4 - (3 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - メトキシフェノキシ)アニリン E t O H (55 m l) 中の 4 - (3 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - メトキシフェノキシ) - 1 - ニトロベンゼン(0.7 8 g,2.60 m m o l)と、10% P d / C (0.20 g)のスラリーを  $H_2$  1気圧 (バルーン)のもとで2.5 日攪拌し、セライトのパッドを通して濾過した。得られた溶液を減圧濃縮し、灰白色固体として4 - (3 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - メトキシフェノキシ)アニリン(0.6 8 g,9 6%)を得た。T L C (0.1% E t  $_3$  N / 9 9.9% E t O A c)R f 0.3 6 A 9. $^\circ$  - アルキルフタルイミド含有アニリンの一般的合成方法。5 - (4 - ア ミノフェノキシ) - 2 - メチルイソインドリン - 1,3 - ジオンの合成。

[0118]

【化31】

ステップ 1; 5 - (4 - ニトロフェノキシ) - 2 - メチルイソインドリン - 1, 3 - ジオンの合成 DMF(15 m I)中 5 - (4 - ニトロフェノキシ)イソインドリン - 1, 3 - ジオン(A 3 ステップ 2; 1.0g, 3.52 mmo I)とNaH(0.13g, 5.2 7 mmo I)のスラリーを室温で 1 時間攪拌し、コウ化メチル(0.3 m I, 4.57 m mo I)で処理した。得られた混合物を室温で一夜攪拌し、0℃へ冷却し、水(10 m

I)で処理した。得られた固体を集め、減圧乾燥し、明黄色固体として5-(4-二トロフェノキシ)-2-メチルイソインドリン-1,3-ジオン(0.87g,83%)を得た。TLC(35%EtOAc/65%ヘキサン)Rf0.61【0119】 【化32】

[0120]

ステップ 2;5 - (4 - アミノフェノキシ) - 2 - メチルイソインドリン - 1,3 - ジオンの合成 Me OH中のニトロフェノキシ - 2 - メチルイソインドリン - 1,3 - ジオン(0.8 7 g,2.7 8 mm o I)と 10 % P d / C(0.10 g)のスラリーを $H_2$  1気圧(バルーン)下で一夜攪拌した。得られた混合物をセライトのパッドを通して濾過し、減圧濃縮した。得られた黄色固体をE t O A c(3 m I)に溶かし、S i O2 の詰物を通して濾過し(60% E t O A c / 40% ヘキサン)黄色固体として 5 - (4 - アミノフェノキシ) - 2 - メチルイソインドリン - 1,3 - ジオン(0.6 7 g,8 6 %)を得た。T L C(40% E t O A c / 60% ヘキサン)R f 0.2 7 【0 1 2 1】 A 10. $\omega$  - アルコキシカルボニルアリール前駆体のアミンとの反応を経由する  $\omega$  - カルバモイルアリールアニリン類の一般的合成法。 4 - (2 - (N - (2 - モルホリン - 4 - イルエチル)カルバモイル)ピリジルオキシ)アニリンの合成。

[0122]

【化33】

[0123]

ステップ 1; 4 - クロロ - 2 - (N - (2 - モルホリン - 4 - イルエチル)カル バモイル)ピリジンの合成 THF(20ml)中の 4 - クロロピリジン - 2 - カルボン酸メチル HC I 塩(方法A 2,ステップ 2; 1.0 1 g, 4.8 6 mm o l)の溶液へ 4(2 - アミノエチル)モルホリン(2.5 5 m l, 1 9.4 mm o l)を滴下し、得られた溶液を 還流温度で 2 0 時間加熱し、室温へ冷却し、水(5 0 m l)で処理した。得られた混合物を E t O A c(5 0 m l)で抽出した。有機層を乾燥(M g S O 4)し、減圧濃縮し、黄色オイルとして 4 - クロロ - 2 - (N - (2 - モルホリン - 4 - イルエチル)カルバモイルピリジン(1.25 g, 9 5 %)を得た。 T L C(10 % M e O H / 9 0 % E t O A c)R f 0.5 0 【0 1 2 4】

【化34】

## [0125]

A 1 1 . ニトロアレーンのアリールアミンへの一般的還元方法。 4 - ( 3 - カル ボキシフェノキシ)アニリンの合成。

[0127]

【化35】

MeOH(120ml)中の4 - (3 - カルボキシフェノキシ) - 1 - ニトロベンゼン(5 . 38g,20 . 7mmol)と10%Pd/C(0 . 50g)のスラリーをH<sub>2</sub>雰囲気下(バルーン)2日攪拌した。得られた混合物をセライトのパッドを通して濾過し、減圧濃縮して4 - (3 - カルボキシフェノキシ)アニリンを褐色固体(2 . 26g,48%)として得た。TLC(10%MeOH/90%CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>)Rf0 . 44(縞状)

### [0128]

A 1 2·. イソインドリノン含有アニリンの一般的合成法。 4 - (1 - オキソイソ インドリン - 5 - イルオキシ) アニリンの合成。

[0129]

【化36】

[0130]

ステップ 1; 5 - ヒドロキシイソインドリン - 1 - オンの合成 A c O H (500 m I) 中の5 - ヒドロキシフタルイミド (19.8 g, 121 m m o I) 溶液へ亜鉛末 (47.6 g, 729 m m o I) をゆっくりと分けて加え、次に混合物を還流温度で 40分加熱し、熱時濾過し、減圧濃縮した。この反応を同じスケールで繰り返し、合併した油状残渣をカラムクロマトグラフィー (1.1 k g S i O 2; 60% E t O A c / 40% へキサンから 25% M e O H / 75% E t O A c までの勾配)により精製し、5 - ヒドロキシイソインドリン - 1 - オン (3.77 g) を得た。T L C (100% E t O A c ) R f 0.17; H P L C E S - M S m / z  $(M+H)^{+}$ 

[0131]

【化37】

[0132]

ステップ 2; 4 - (1 - イソインドリン - 5 - イルオキシ) - 1 - 二トロベンゼ ン DMF 中N a H (0.39 g,16.1 mm o I)のスラリーへ0℃で5 - ヒドロキシイソインドリン - 1 - オン(2.0 g,13.4 mm o I)を少しづつ加えた。得られたスラリーを室温まで暖め、45分間攪拌し、次に4-フルオロ - 1 - 二トロベンゼンを加え、70℃で3時間加熱した。混合物を0℃へ冷却し、沈澱が生ずるまで水を滴下した。得られた固体を集め、暗黄色固体として4 - (1 - イソインドリン - 5 - イルオキシ) - 1 - 二トロベンゼン(3.23 g,89%)を得た。TLC(100% EtOAc)Rf0.35【0133】

【化38】

[0134]

ステップ3; 4 - ( 1 - オキソイソインドリン - 5 - イルオキシ)アニリン E t O H ( 5 0 m l ) 中の4 - ( 1 - イソインドリノン - 5 - イルオキシ) - 1 - ニトロベンゼン

(2.12g,7.8mmol)と、10%Pd/C(0.20g)のスラリーをH<sub>2</sub>雰囲気下(バルーン)4時間攪拌し、セライトのパッドを通して濾過した。濾過を減圧濃縮し、4-(1-オキソイソインドリン-5-イルオキシ)アニリンを暗黄色固体として得た。TLC(100%EtOAc)Rf0.15【0135】

A 1 3 . E D C I 仲介アミド生成続いてニトロアレーン還元を経由する $\omega$  - カル バモイル アニリンの一般的合成法。 4 - ( 3 - N - メチルカルバモイル フェノキシ)アニリンの合成。

[0136]

【化39】

[0137]

ステップ 1; 4 - (3 - エトキシカルボニルフェノキシ) - 1 - ニトロベンゼン の合成 D MF (125 m l) 中の 4 - フルオロ - 1 - ニトロベンゼン (16 m l , 150 m m o l) と、3 - ヒドロキシ安息香酸エチル (25 g , 150 m m o l) と、 $K_2$   $CO_3$  (41 g , 300 m m o l) の混合物を還流温度で一夜加熱し、室温へ冷却し、水(250 m l) で処理した。得られた混合物を E t O A c (3×150 m l) で抽出し、合併した有機層を水(3×100 m l) と飽和 N a C l 溶液(2×100 m l) で順次洗い、乾燥(M g S  $O_4$ )し、減圧濃縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー(10% E t O A c / 9 0% ヘキサン)により精製し、オイルとして 4 - (3 - エトキシカルボニルフェノキシ) - 1 - ニトロベンゼン (38 g) を得た。

[0138]

【化40】

[0139]

ステップ 2; 4 - (3 - カルボキシフェノキシ) - 1 - ニトロベンゼンの合成 3: 1 T H F / 水溶液(7 5 m I)中の 4 - (3 - エトキシカルボニルフェノキシ) - 1 - ニトロベンゼン(5 . 1 4 g , 1 7 . 9 m m o I)の激しくかきまぜた混合物へ水(3 6 m I)中の L i O H・  $H_2$  O(1 . 5 0 g , 3 5 . 8 m m o I)溶液を加えた。得られた混合物を 5 0  $\mathbb C$ で一夜加熱し、室温へ冷却し、減圧濃縮し、1 M H C I 溶液で p H 2 へ調節した。 得られた明黄色固体を濾取し、ヘキサンで洗い、 4 - (3 - カルボキシフェノキシ) - 1

- ニトロベンゼン(4.40g,95%)を得た。

[0140]

【化41】

## [0 1 4 1]

ステップ 3 ; 4 - (3 - (N - メチルカルバモイル)フェノキシ) - 1 - 2 - 2 -

[0142]

【化42】

## [0 1 4 3]

ステップ 4; 4 - (3 - (N - メチルカルバモイル)フェノキシ)アニリンの合 成 E t O A c (20 m l )中の 4 - (3 - (N - メチルカルバモイル)フェノキシ) - 1 - ニトロベンゼン(1 . 8 9 g , 6 . 9 5 m m o l )と 1 0 % P d / C (0 . 2 4 g )のスラリーを  $H_2$  雰囲気下(バルーン)ー夜攪拌した。得られた混合物をセライトのパッドを通して濾過し、減圧濃縮し、残渣をカラムクロマトグラフィー(5 % M e O H / 9 5 % C  $H_2$  C  $I_2$ )により精製した。得られたオイルは真空下一夜で固化し、黄色固体として 4 - (3 - (N - メチルカルバモイル)フェノキシ)アニリン(0 . 9 5 g , 5 6 %)を与えた。 【 0 1 4 4 】

A 1 4 . E D C l 仲介アミド生成続いてニトロアレーン還元を経由する $\omega$  - カル バモイルアニリンの合成。 4 - (3 - (5 - メトキシカルボニル)ピリ ジルオキシ)アニリンの合成。

【0145】 【化43】

## [0146]

ステップ 1; 4 - (3 - (5 - メトキシカルボニル)ピリジルオキシ) - 1 - 二トロベンゼンの合成 DMF(20ml)中のNaH(0.63g,26.1mmol)のスラリーへDMF(10ml)中の5 - ヒドロキシニコチン酸メチル(2.0g,13.1mmol)を加えた。得られた混合物をDMF(10ml)中の4 - フルオロニトロベンゼン(1.4ml,13.1mmol)溶液へ加え、 $70^{\circ}$ で一夜加熱し、室温へ冷却し、MeOH(5ml)次いで水(50ml)で処理した。得られた混合物をEtOAc(100ml)で抽出し、有機層を減圧濃縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー(30% EtOAc/70%へキサン)により精製し、4 - (3 - (5 - メトキシカルボニル)ピリジルオキシ) - 1 - ニトロベンゼン(0.60g)を得た。

【0147】 【化44】

### [0.148]

ステップ 2; 4 - (3 - (5 - メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)アニリン の合成 MeOH / EtOAc中4 - (3 - (5 - メトキシカルボニル)ピリジルオキシ) - 1 - ニトロベンゼン(0 . 6 0 g,2 . 2 0 mmo I)および 1 0 % P d / Cのスラリーを $H_2$  雰囲気下(バルーン) 7 2 時間攪拌した。得られた混合物を濾過し、濾液は減圧濃縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー(1 0 % EtOAc / 9 0 % へキサンから 3 0 % EtOAc / 7 0 % への勾配)により精製し、4 - (3 - (5 - メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)アニリン(0 . 2 8 g,6 0 %)を得た。  $^1$ H - NMR(CDC I  $_3$ ) $^\delta$ 3 . 9 2 (s,3 H),6 . 7 1 (d,2 H),6 . 8 9 (d,2 H),7 . 7 3 (d,1 H),8 . 5 1 (d,1 H),8 . 8 7 (d,1 H)

A 1 5 . 求電子性ニトロ化次いで還元によるアニリンの合成。 4 - ( 3 - メチル スルファモイルフェノキシ)アニリンの合成。

[0150]

【化45】

ステップ 1; N - メチル - 3 - プロモベンゼンスルホンアミドの合成 THF ( 15ml) 中の 3 - プロモベンゼンスルホニルクロライド ( 2.5g , 11.2mmol) 溶液へ においてメチルアミン ( THF中 2.0M ; 28ml , 56mmol ) を加えた。得られた溶液を室温へ暖め、室温で一夜攪拌した。得られた混合物を EtOAc ( 25ml ) と 1MHCl 溶液 ( 25ml ) 間で分離し、水相を EtOAc ( 2×25ml ) で逆抽出した。合併した有機層を水( 2×25ml ) と飽和 NaCl 溶液 ( 25ml ) で順次洗い、乾燥 (  $MgSO_4$  ) し、減圧濃縮し、白色固体として N-X チル - 3-Z ロモベンゼンスルホンアミド ( 2.8g , 9.9% ) を得た。

【0151】 【化46】

[0152]

ステップ 2; 4 - (3 - (N - メチルスルファモイル)フェニルオキシ)ベンゼ ンの合成 DMF (25 m I)中のフェノール(1.9 g,20 mm o I)と、 $K_2$  CO  $_3$  (6.0 g,40 mm o I)と、CuI(4 g,20 mm o I)のスラリーへN - メチル - 3 - プロモベンゼンスルホンアミド(2.5 g,10 mm o I)を加え、得られた混合物を還流温度で一夜攪拌し、室温へ冷却し、E t O A c(50 m I)と1N HC I 溶液(50 m I)の間で分離した。水層をE t O A c(2×50 m I)で逆抽出し、合併した有機相を水(2×50 m I)と飽和N a C I 溶液(50 m I)で順次洗い、乾燥(M g S O  $_4$ )し、減圧濃縮した。残渣のオイルをカラムクロマトグラフィー(30% E t O A c / 70% へキサン)により精製し、4 - (3 - (N - メチルスルファモイル)フェノトキシ)ベンゼン(0.30 g)を得た。

[0153]

【化47】

[0154]

ステップ 3 ; 4 - (3 - (N - メチルスルファモイル) フェニルオキシ) - 1 - ニトロベンゼンの合成 TFA(6 m I)中の 4 - (3 - (N - メチルスルファモイル)フェニルオキシ)ベンゼン(0 . 3 0 g , 1 . 1 4 mm o I)溶液へNaNO $_{2}$ (0 . 0 9 7 g ,

1.14 mmol)を 5分にわたって少しづつ加えた。得られた溶液を - 10℃で1時間かきまぜ、室温へ暖め、減圧濃縮した。残渣をEtOAc(10 ml)と水(10 ml)の間で分離し、有機相を水(10 ml)と飽和NaCl溶液(10 ml)で順次洗い、乾燥(MgSO<sub>4</sub>)し、減圧濃縮して 4 - (3 - (N - X チルスルファモイル)フェニルオキシ) - 1 - ニトロベンゼン(0.20g)を得た。この物質はさらに精製することなく次のステップで使用した。

[0155]

【化48】

[0156]

ステップ 4; 4 - (3 - (N - メチルスルファモイル)フェニルオキシ)アニリ ンの合成 E t OAc (20ml)中の 4 - (3 - (N - メチルスルファモイル)フェニルオキシ) - 1 - ニトロベンゼン(0 . 30g)と 10% P d / C (0 . 030g)のスラリーを  $H_2$  雰囲気下(バルーン)ー夜攪拌した。得られた混合物をセライトのパッドを通して濾過し、濾液を減圧濃縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー(30% E t OAc 170% ヘキサン)により精製し、 4 - (3 - (N - メチルスルファモイル)フェニルオキシ)アニリン(0 . 070g)を得た。

[0157]

A 1 6  $\cdot$   $\omega$  - ケトンの修飾。 4 - ( 4 - ( 1 - ( N - メトキシ)イミノエチル)フェノキシアニリンHCI塩の合成。

[0158]

【化49】

[0159]

4 - (4 - アセチルフェノキシ)アニリンHCI塩(方法A13,ステップ 4 に類似の態様で製造;1.0g,3.89mmol)のEtOH(10ml)とピリジン(1.0 m <sup>~</sup> l )混液中のスラリーへ〇 - メチルヒドロキシルアミンHCI塩(0.65g,7.78

mmoI,2.0 当量)を加えた。得られた混合物を還流温度で30分間加熱し、室温へ冷却し、減圧濃縮した。得られた固体を水(10 m I )とこね、水で洗い、黄色固体として4-(4-(1-(N-メトキシ)イミノエチル)フェノキシアニリンHCI塩(0.85g)を得た。TLC(50%EtOAc/50%Taller)Rf0.78;  $^1$ H-NMR(DMSO- $d_6$ )  $^\delta$ 3.90(s,3H),5.70(s,3H); HPLC-

 $MSm/z((m+H)^{\dagger})$ 

[0160]

A 1 7 . N - (ω - シリルオキシアルキル)アミドの合成。 4 - (4 - (2 - (N - 2 - トリイソプロピルシロキシ)エチルカルバモイル)ピリジルオ キシアニリンの合成。

[0161]

【化50】

## [0162]

ステップ 1; 4 - クロロ - N - (2 - トリイソプロピルシリルオキシ)エチルピ リジン - 2 - カルボキサマイド 無水DMF(7 m l )中の 4 - クロロ - N - (2 - ヒドロキシエチル)ピリジン - 2 - カルボキサマイド(方法 A 2,ステップ 3 b に類似の態様で製造; 1.5 g, 7.5 m m o l )溶液ヘトリイソプロピルシリルクロライド(1.5 9 g, 8.2 m m o l ),1.1 当量)とイミダゾール(1.1 2 g, 1 6.4 m m o l, 2.2 当量)を加えた。得られた黄色溶液を室温で 3 時間攪拌し、減圧濃縮した。残渣を水(10 m l )とE t O A c(10 m l )の間で分離し、水相をE t O A c で抽出した。合併した有機層を乾燥(M g S O 4)し、減圧濃縮し、オレンジ色オイルとして 4 - クロロ - 2 - (N - (2 - トリイソプロピルシリルオキシ)エチル)ピリジンカルボキサマイド(2.3 2 g,8 8 %)を得た。このものはさらに精製することなく次のステップに使用した。

[0163]

【化51】

### [0164]

ステップ 2; 4 - (4 - (2 - (N - (2 - トリイソプロピルシリルオキシ) エ チルカル バモイル) ピリジルオキシアニリン 無水 D M F (8 m I) 中の 4 - ヒドロキシアニリン (0.70g, 6.0 m m o I) 溶液へカリウム p - t - ブトキサイド(0.67g,

6.0 mmo I 、1 当量)を一時に加えた(発熱した)。この混合物が室温へ冷えた時、 DMF(4 m I )中の4 - クロロ - 2 - (N - (2 - トリイソプロピルシリルオキシ)エチル)ピリジンカルボキサマイド(2 . 3 2 g ,6 mmo I ,1 当量)を加え、次いで $K_2$   $CO_3$ (0 . 4 2 g ,3 . 0 mmo I ,0 . 5 0 当量)を加えた。得られた混合物を氷水浴で0℃へ冷し、次に水(約 1 m I )をゆっくり滴下した。有機層をE t OA c (3×10 m I )で抽出し、合併した有機層を飽和NaCI溶液(20 m I )で洗い、乾燥(Mg  $SO_4$ )し、減圧濃縮した。褐色の油状残渣をカラムクロマトグラフィー( $SiO_2$  ,30% E t OA c / 70% 石油エーテル)で精製し、褐色オイルとして4 - (4 - (2 - (N - (2 - トリイソプロピルシリルオキシ)エチルカルバモイル)ピリジルオキシアニリン(0 . 9 9 g ,3 8 %)を得た。

[0165]

A 1 8 . 2 - エチルピリジンの酸化を経由する 2 - ピリジンカルボキシレートエ ステルの合成。 4 - (5 - (2 - メトキシカルボニル)ピリジルオキシ )アニリンの合成。

[0166]

【化52】

## [0167]

ステップ 1;4 - (5 - (2 - メチル)ピリジルオキシ - 1 - 二トロベンゼン DMF(1 0 0 m l )中5 - ヒドロキシ - 2 - メチルピリジン(1 0 . 0 g ,9 1 . 6 m m o l )、1 - フルオロ - 4 - 二トロベンゼン(9 . 8 m l ,9 1 . 6 m m o l ,1当量)、 $K_2$  C  $O_3$ (2 5 g ,1 8 3 m m o l ,2 . 0 当量)の混合物を還流温度で一夜加熱した。得られた混合物を室温へ冷却し、水(2 0 0 m l )で処理し、。E t OA c (3×1 0 0 m l )で抽出した。合併した有機層を水(2×1 0 0 m l )および飽和N a C l 溶液(1 0 0 m l )で順次洗い、乾燥(M g S  $O_4$ )し、減圧濃縮し、褐色固体として4 - (5 - (2 - メチル)ピリジルオキシ) - 1 - 二トロベンゼン(1 2 . 3 g )を得た。

[0168]

【化53】

[0169]

ステップ2;4-(5-(2-メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)-1-二 トロベン ゼンの合成 ピリジン(20ml)中4-(5-(2-メチル)ピリジルオキシ)-1-二 トロベンゼン(1.70g,7.39mmol)と二酸化セレン(2.50g,22.2mmol,3.0当量)の混合物を還流温度で5時間加熱し、室温へ冷却した。得られたスラリーを濾過し、減圧濃縮した。残渣をMeOH(100ml)に溶かし、溶液を濃HCl溶液(7ml)で処理し、次に還流温度で3時間加熱し、室温へ冷却し、減圧濃縮した。残渣をEtOAc(50ml)と1NNaOH(50ml)の間で分離した。水層をEtOAc(2×50ml)で抽出し、合併した有機層を水(2×50ml)と飽和NaCl溶液(50ml)で順次洗い、乾燥(MgSO4)し、減圧濃縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー(SiO2,50%EtOAc/50%ヘキサン)により精製し、4-(5-(2-メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)-1-ニトロベンゼン(0.70g)を得た。

[0170]

【化54】

[0171]

ステップ 3; 4 - (5 - (3 - メトキシカルボニル)ピリジルトキシ)アニリン の合成 E t OA c (2 0 m I)とM e OH(5 m I)の混液中の 4 - (5 - (2 - メトキシカルボニル)ピリジルオキシ) - 1 - ニトロベンゼン(0 . 5 0 g)と 1 0 % P d / C (0 . 0 5 0 g)のスラリーを一夜 $H_2$  雰囲気 F (バルーン)に置いた。得られた混合物をセライトのパッドを通して濾過し、濾液を減圧濃縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー(S i O  $_2$  ,7 0 % E f OA f C f 3 0 % f や つ 、 3 0 % f や こ スルホニルアニリンの合成。 4 - (4 - メチルスルホニルフェニル オキシ)

A 19 $_{-}$   $_{-}$   $_{-}$   $_{-}$  スルホニルアニリンの合成。 4 - (4 - メチルスルホニルフェニル オキシ) アニリンの合成。

[0172]

【化55】

[0173]

ステップ 1;  $4-(4-メチルスルホニルフェノキシ) - 1-ニトロベンゼン <math>CH_2CI_2$ (75ml)中の 4-(4-メチルチオフェノキシ) - 1-ニトロベンゼン(2.0g,7.7mmol)溶液へ0℃でm - CPBA(57~86%,4.0g)をゆっくり加

え、反応混合物を室温で 5 時間攪拌した。反応混合物を 1 N N a O H 溶液(2 5 m l )で処理した。有機層を 1 N N a O H 溶液(2 5 m l )、水(2 5 m l )および飽和 N a C l 溶液(2 5 m l )で順次洗い、乾燥(M g S O<sub>4</sub>)し、減圧乾燥し、固体として 4 - ( 4 - メチルスルホニルオキシ) - 1 - ニトロベンゼンを得た。

### [0174]

ステップ2;4-(4-メチルスルホニルフェノキシ)-1-アニリン4-(4-メチルスルホニルフェノキシ)-1-ニトロベンゼンを方法A18,ステップ3に記載したのと類似の態様でアニリンへ還元した。

## [0175]

B.尿素前駆体の合成。

B 1 . CDI を用いたアニリンからのイソシアネートの合成。 4 - プロモ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートの合成。

[0176]

【化56】

## [0177]

ステップ 1;4 - プロモ - 3 - (トリフルオロメチル)アニリンHCI塩の合成  $Et_2$  O (500 m I )中の4 - プロモ - 3 - (トリフルオロメチル)アニリン(64 g,26 7 mm o I )溶液へHCI溶液( $Et_2$  O中 1 M,300 m I )を滴下し、得られた混合物を室温で 16 時間攪拌した。得られたピンク白色の沈澱を濾過によって除去し、 $Et_2$  O (50 m I )で洗い、5 - プロモ - 3 - (トリフルオロメチル)アニリンHCI塩(73 g,98%)を得た。

[0178]

【化57】

## [0179]

ステップ 2; 4 - ブロモ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネート の合成 トルエン(278 m l)中の 4 - ブロモ - 3 - (トリフルオロメチル)アニリンH C l 塩 (36.8 g, 133 m m o l) 懸濁液ヘトリクロロメチルクロロホルメートを滴下し、得られた混合物を還流温度で 18時間加熱した。得られた混合物を減圧濃縮し、残渣を C  $H_2$  C  $I_2$  (500 m l)で処理し、減圧濃縮した。 C  $H_2$  C  $I_3$  処理 / 濃縮プロトコール

を繰返し、得られたコハク色オイルを - 20℃で16時間貯蔵し、黄褐色固体として4 - プロモ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネート(35.1g,86%)を得た。GC - MS m / z 265 ( $M^+$ )

[0180]

C. 尿素の生成方法。

C 1 a . イソシアネートとアニリンの反応による尿素の一般的合成法。N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素 の合成。

[0181]

【化58】

[0182]

 $CH_2$   $CI_2$  (35mI) 中4 - クロロ - 3 - (トリメチル)フェニルイソシアネート(14 - 60g,65.90mmoI)の溶液を $CH_2$   $CI_2$  (35mI) 中の4 - (2 - (N-メチルカルボニル) - 4 - ピリジルオキシ)アニリン(方法A2,ステップ 4;16.0g,65.77mmoI)の懸濁液へ0℃で滴下した。得られた混合物を室温で22時間攪拌した。得られた黄色固体を濾取し、 $CH_2$   $CI_2$   $(2\times30mI)$  で洗い、減圧下(約1mmHg)乾燥し、灰白色固体としてN - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (2 - (N-メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素(28.5g,93%)を得た。mp207-209℃;  $^1$ H-NMR(DMSO-d<sub>6</sub>) $^{\delta}$ 2.77(d,J=4.8Hz,3H),7.16(m,3H),7.37(d,J=2.5Hz,1H),7.62(m,4H),8.11(d,J=2.5Hz,1H),8.49(d,J=5.5Hz,1H),8.77(brd,1H),8.99(s,1H),9.21(s,1H);HPLCES-MSm/z 465((M+H) $^+$ )

[0183]

C 1 b . イソシアネートとアニリンの反応による尿素の一般的合成法。N - (4 - ブロモ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素 の合成。

[0184]

【化59】

[0185]

 $CH_2$   $CI_2$  (80mI) 中の4 - プロモ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネート(方法B 1,ステップ 2;8.0g,30.1 mm o I)溶液を $CH_2$   $CI_2$  (40 m I)中の4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)アニリン(方法A 2,ステップ 4;7.0g,28.8 mm o I)溶液へ0℃で滴下した。得られた混合物を室温で 1 6 時間攪拌した。得られた黄色固体を濾取し、 $CH_2$   $CI_2$  (2×50 m I)で洗い、減圧下(約1 mm H g)40℃で乾燥し、N - (4 - プロモ - 3 - (トリメチルフルオロ)フェニル) - N' - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素を淡黄色固体(13.2g,90%)として得た。mp 2 0 3 - 2 0 5  $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

### [0186]

C 1 c . イソシアネートとアニリンの反応による尿素の一般的合成法。N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (2 - メチ ル - 4 - (2 - N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェ ニル)尿素の合成。

[0187]

【化60】

### [0188]

CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(1ml)中の2-メチル-4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリン(方法A5;0.11g,0.45mmol)溶液をEt<sub>3</sub>N(0.16ml)と4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネート(0.10g,0.45mmol)で処理した。得られた褐色溶液を室温で6日攪拌し、

次に水(3mI)で処理した。水層をE t OA c ( $3\times5mI$ ) で逆抽出し、有機層を乾燥( $MgSO_4$ ) し、減圧濃縮して褐色オイルとしてN - (4 - 2mm - 2mm

[0189]

C 1 d . イソシアネートとアニリンの反応による尿素の一般的合成法。N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - アミ ノフェニル)尿素の合成。

[0190]

【化61】

[0191]

 $CH_2CI_2$ (308mI)中の4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネート(2.77g,10.3mmoI)溶液へp-フェニレンジアミン(3.32g,30.7mmoI)を一時に加えた。得られた混合物を室温で1時間攪拌し、 $CH_2CI_2$ (100mI)で処理し、減圧濃縮した。得られたピンク色固体をEtOAc(110mI)とMeOH(15mI)の混液へ溶かし、透明な溶液を0.05NHCI溶液で洗った。有機層を減圧濃縮し、不純なN-(4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニル)-N'-(4-アミノフェニル)尿素(3.3g)を得た。TLC(100% EtOAc)Rf0.72【0192】

C 1 e . イソシアネートとアニリンの反応による尿素の一般的合成法。N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - エト キシカルボニルフェニル)尿素の合成。

[0193]

【化62】

# [0194]

 $CH_2CI_2$ (30mI)中の4 - イソシアナート安息香酸エチル(3.14g,16.4 mmoI)溶液へ4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)アニリン(3.31g,16.4 mmoI)を加え、溶液を室温で一夜攪拌した。得られたスラリーを $CH_2CI_2$ (50mI)で希釈し、濾過し、白色固体としてN - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N - (4 - エトキシカルボニルフェニル)尿素(5.93g,97%)を得た。TLC(40% E t OA c I 60% I 0 0 1 9 5 I C 1 f . イソシアネートとアニリンの反応による尿素の一般的合成法。I - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - I

[0196]

【化63】

# [0197]

 $CH_2$   $CI_2$  (8 m I) 中の4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル) フェニルイソシアネート(1 . 2 1 g , 5 . 4 6 mm o I) 溶液へ4 - (3 - カルボキシフェノキシ) アニリン(方法 A 1 1 ; 0 . 8 1 g , 5 . 7 6 mm o I) を加え、得られた混合物を室温で一夜攪拌し、MeOH(8 m I) で処理し、さらに 2 時間攪拌した。得られた混合物を減圧濃縮した。得られた褐色固体を 1 : 1 E t O A c / ヘキサン溶液でこね、灰白色固体として N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル) フェニル) - N' - (3 - カルボキシフェニル) 尿素(1 . 2 1 g , 7 6 %)を得た。

# [0198]

C2a.アニリンとN,N'-カルボニルジイミダゾールとの反応 次いで第2のアニリンの付加による尿素合成のための一般方法。

N - (2 - メトキシ - 5 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェ ニル)尿素の合成。

[0199]

【化64】

[0200]

無水 $CH_2CI_2$ (15mI)中の2 - メトキシ - 5 - (トリフルオロメチル)アニリン (0.15g)の溶液へ0℃においてCDI(0.13g)を加えた。得られた溶液を1 時間で室温へ暖め、室温で16時間攪拌し、次に4-(2-(N-メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)アニリン(0.18g)と処理した。得られた黄色溶液を室温で 7 2 時間攪拌し、H<sub>2</sub> O(1 2 5 m l )で処理した。得られた水性混合物をE t O A c (2×150ml)で抽出し、合併した有機層を飽和NaCl溶液(100ml)で洗 い、乾燥(MgSO $_{4}$ )し、減圧濃縮した。残渣をこね(90% EtOAc/10% へキ サン)、得られた白色固体を濾過して集め、EtOAcで洗った。濾液を減圧濃縮し、残 渣のオイルをカラムクロマトグラフィ(33%EtOAc/67%ヘキサンから50%E tOAc/50%ヘキサンまでの勾配)により精製し、明黄色固体としてN-(2-メト キシ-5-(トリフルオロメチル)フェニル)-N'-(4-(2-(N-メチルカルバモ イル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル尿素(0.098g,30%)を得た。TLC  $(100\%EtOAc)Rf0.62; ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})^{\delta}2.76(d,$ J = 4 . 8 H z , 3 H ) , 3 . 9 6 ( s , 3 H ) , 7 . 1 - 7 . 6 ( m , 1 1 H ) , 8 . 4-8.6 (m, 11H), 8.75 (d, J=4.8Hz, 1H), 9.55 (s, 1 H); FAB-MSm/z 461 ((M+H)<sup>+</sup>)

[0201]

C2b.アニリンとN,N'-カルボニルジイミダゾールとの反応 次いで第2のアニリンの 付加による尿素合成のための一般的方法。 N , N' - カルボニルジイミダゾール反応操作の 副生成物としての対称尿素 。ビス(4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリビ ルオキシ )フェニル)尿素。

[0202]

【化65】

[0203]

無水CH<sub>2</sub>CI<sub>2</sub>(15mI)中の3-アミノ-2-メトキシキノリン(0.14g)の溶

# [0204]

C 2 c ・イソシアネートとアニリンの反応による尿素の一般的合成法。N - (2 - メトキシ - 5 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (1,3 - ジオキソインドリン - 5 - イルオキシ)フェニル尿素の合成。

[0205]

【化66】

# [0206]

z 472.0 ((M+H)<sup>+</sup>, 100%)

[0207]

C 2 d . アニリンとN , N' - カルボニルジイミダゾールとの反応次いで第2の アニリンの付加による尿素合成の一般的方法。N - (5 - (t - ブチル ) - 2 - (2 , 5 - ジメチルピロリル)フェニル) - N' - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニル) 尿素 の合成。

[0208]

【化67】

[0209]

[0210]

C3.トリホスゲンを用いるジフェニル尿素合成の組合せ方法。

連結すべきアニリンの一方をジクロロエタンに溶解した(0 . 10M)。この溶液をジクロロエタン(1ml)を含む8mlバイアル(0 . 5ml)へ加えた。これヘビス(トリクロロメチル)カーボネート溶液(ジクロロエタン中 0 . 12M, 0 . 2ml, 0 . 4当量)を加え、次いでジイソプロピルエチルアミン(ジクロロエタン中 0 . 35M, 0 . 2ml, 1 . 2当量)を加えた。バイアルをキャップし、80℃で5時間加熱し、約10時

間で室温へ冷却した。第2のアニリンを加え、(ジクロロエタン中0.10M,0.5ml,1.0当量)、次いでジイソプロピルエチルアミン(ジクロロエタン中0.35M,0.2ml,1.2当量)を加えた。得られた混合物を80℃で4時間加熱し、室温へ冷却し、MeOH(0.5ml)で処理した。得られた混合物を減圧濃縮し、逆相HPLCで精製した。

# [0211]

C4.アニリンとホスゲンとの反応次いで第2のアニリンの付加による尿素合成の一般的方法。N-(2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニル)-N'-(4-2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-フェニル)尿素の合成。

[0212]

【化68】

# [0213]

CH<sub>2</sub>CI<sub>2</sub>(20mI)中のホスゲン(トルエン中1.9M,2.07mI,0.21 g , 1 . 3 0 m m o l ) の溶液へ 0 ℃で攪拌下無水ピリジン ( 0 . 3 2 m l ) 次いで 2 -メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリン(0.75g)を加えた。黄色の混合物 を 1 時間攪拌し、次に減圧濃縮した。得られた固体をトルエン(20 ml)へ加え、次い で4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリン(方法A2の ように調製,0.30g)を加え、得られた懸濁液80℃で20時間加熱し、室温へ冷却 した。得られた混合物を水(100ml)で希釈し、飽和NaHCO<sub>3</sub>溶液(2~3 m Ⅰ)で塩基性とした。この塩基性溶液をEtOAc(2×250mⅠ)で抽出し、有機層 を別々に飽和NaCI溶液で洗い、合併し、乾燥(MgSO $_{_{\it 4}}$ )し、減圧濃縮した。得ら れたピンク褐色の残渣をMe O Hに溶かし、Si O<sub>2</sub>(100g)に吸収した。カラムク ロマトグラフィー( $300gSiO_2$ ;  $1\%Et_3N/33\%EtOAc/66%へキサ$ ンから1%Et<sub>3</sub>N/99%EtOAcへ1%Et<sub>3</sub>N/20%MeOH/79%EtOA cへの勾配)、次いで減圧下45℃での濃縮は暖かいEtOAc溶液を与えた。これをへ キサン(10ml)で処理するとN-(2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェ ニル) - N' - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)フェニ ル)尿素がゆっくり結晶(O . 4 4 g)を形成した。 T L C ( 1 % E t<sub>3</sub> N / 9 9 % E t

OAc)Rf0.40 [0214]

### D. 尿素の相互変換。

N - (4 - クロロ - 3 - ((トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (3 - メトキシカルボニルフェニル)カルボキシアミノフェニル)尿素の 合成。

D 1 a . ω - Pミノフェニル尿素のω - Pロイルアミノ尿素への変換。N - ( 4 . Qロロ - ( . ( . ( . ) - ( ) - ( . ) - (

[0215]

【化69】

[0216]

DMF(8ml)中、N - (4 - クロロ - 3 - ((トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - アミノフェニル)尿素(方法C 1 d; 0.0 5 0 g, 1.5 2 mm o l)、モノメチルイソフタレート(0.2 5 g, 1.3 8 mm o l),HOB T・ $H_2$  O(0.4 1 g, 3.0 3 mm o l)および N - メチルモルホリン(0.3 3 m l, 3.0 3 mm o l)の溶液へEDCI・HCI(0.2 9 g, 1.5 2 mm o l)を加えた。得られた混合物を室温で一夜攪拌し、E t O A c(2 5 m l)で希釈し、水(2 5 m l)および飽和 N a H C O  $_3$  溶液(2 5 m l)で順次洗った。有機層を乾燥(M g S O  $_4$ )し、減圧濃縮した。得られた固体をE t O A c 溶液(8 0 % E t O A c / 2 0 % へキサン)でこね、N - (4 - クロロ - 3 - ((トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (3 - メトキシカルボニルフェニル)カルボキシアミノフェニル)尿素(0.2 7 g, 4 3 %)を得た。 m p 1 2 1 - 1 2 2  $^{\circ}$ ; T L C(8 0 % E t O A c / 2 0 % へキサン)R f 0.7 5 【0 2 1 7】

D 1 b  $_{-}$  ω - カルボキシフェニル尿素の $_{\omega}$  - (アリールカルバモイル)フェニル 尿素への変換。N - (4 - クロロ - 3 - ((トリフルオロメチル)フェ ニル) - N' - (4 - (3 - メチルカルバモイルフェニル)カルバモイ ルフェニル)尿素の合成。

[0218]

【化70】

[0219]

DMF(3mI)中のN - (4 - クロロ - 3 - ((トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (3 - メチルカルバモイルフェニル)カルボキシアミノフェニル) 尿素(0 . 1 4 g , 0 . 4 8 mm o I) 、3 - メチルカルバモイルアニリン(0 . 0 8 0 g , 0 . 5 5

mmol)、HOBT・H<sub>2</sub>O(0.14g,1.07mmol)およびN-メチルモルホリン(0.5ml,1.07mmol)の溶液へ0℃においてEDCl・HCl(0.10g,0.53mmol)を加えた。得られた混合物を室温へ暖め、一夜攪拌した。得られた混合物を水(10ml)で処理し、EtOAc(25ml)で抽出した。有機層を減圧濃縮し、得られた黄色固体をEtOAc(3ml)に溶かし、シリカゲルパッドを通して濾過し(17g,70%EtOAc/30%へキサンから10%MeOH/90%EtOAcまでの勾配)、白色固体としてN-(4-クロロ-3-((トリフルオロメチル)フェニル)-N'-(4-(3-メチルカルバモイルフェニル)カルバモイルフェニル)尿素(0.097g,41%)を得た。mp225-229℃;TLC(100%EtOAc)Rf0.23【0220】

D 1 c  $_{-\omega}$  - カルボキシフェニル尿素の $_{\omega}$  - (アリールカルバモイル)フェニル 尿素への変換の組合せアプローチ。N - (4 - クロロ - 3 - ((トリフ ルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (N - (3 - ピリジル)カル バモイル)フェニル)カルバモイル)フェニル)尿素の合成。

[0221]

【化71】

[0222]

1,2-ジクロロエタン(1m I)中のN-(4-クロロ-3-((トリフルオロメチル)フェニル) - N'-(3-カルボキシフェニル)尿素(方法C 1 f ; 0.0 3 0 g , 0.0 6 7 mm o I )とN-シクロヘキシル-N-(メチルポリスチレン)カルボイミド(5 5 m g)の混合物を $CH_2$   $CI_2$  中の3-アミノピリジン溶液(1 M; 0.0 7 4 m I,0.0 7 4 m m o I)で処理した。(不溶もしくは懸濁の場合は少量のD M S O を加えた。)得られた混合物を3 6  $^{\circ}$ でで一夜加熱し、濁った反応混合物をT H F (1 m I)で処理し、加熱を1 8 時間続けた。得られた混合物を3 6  $^{\circ}$ でで7 2 時間攪拌し、室温へ冷却し、濾過した。得られた溶液をシリカゲル(1 g)の詰物を通して濾過した。減圧下の濃縮はN-(4-クロロ-3-((トリフルオロメチル)フェニル)-N'-(4-(N-(3-(N-(3-ピリジル)カルバモイル)フェニル)カルバモイル)フェニル)尿素(0.0 2 4 g,5 9 %)を与えた。T L C (7 0  $^{\circ}$ E t O A c / 3 0  $^{\circ}$ ヘキサン)R f 0.12 【0 2 2 3】

D 2 .ω - カルボアルコキシアリール尿素のω - カルバモイルアリール尿素への 変換。N - (4 - クロロ - 3 - ((トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (3 - メチルカルバモイルフェニル)カルボキシアミノフェニ ル)尿素の合成。

[0224]

【化72】

[0225]

N - (4 - クロロ - 3 - ((トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (3 - カルボメトキシフェニル)カルボキシアミノフェニル)尿素のサンプル(0 . 1 7 g , 0 . 3 4 mm o l) へメチルアミン(THF中2M; 1 m l , 1 . 7 mm o l)を加えた。得られた混合物を室温で一夜攪拌し、減圧濃縮し、白色固体としてN - (4 - クロロ - 3 - ((トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (3 - メチルカルバモイルフェニル)カルボキシアミノフェニル)尿素を得た。mp 2 4 7  $^{\circ}$ C; TLC(100%EtOAc)Rf0.35【0226】

D 3  $_{-}$  ω - カルボアルコキシアリール尿素の $_{\omega}$  - カルボキシアリール尿素への変 換。N - (4 - クロロ - 3 - ((トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - カルボキシフェニル)尿素の合成。

[0227]

【化73】

[0228]

MeOH(75mI)中のN-(4-7000-3-((トリフルオロメチル)7ェニル)-N'-(4-エトキシカルボニルフェニル) 尿素(方法<math>C1e; 5.93g, 15.3mmoI) スラリーへKOH水溶液(2.5N, 10mI, 23mmoI)を加えた。得られた混合物を還流温度で12時間加熱し、室温へ冷却し、減圧濃縮した。残渣を水(50mI)で希釈し、1NHCI溶液で処理してpH2~3とした。得られた固体を集め、減圧下乾燥し、白色固体としてN-(4-7000-3-((トリフルオロメチル)7ェニル)-N'-(4-カルボキシフェニル) 尿素(<math>5.05g, 9.2%)を得た。

[0229]

D 4.ω - アルコキシエステルのω - アルキルアミドへの変換。N - ( 4 - クロ ロ - 3 -((トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (( 4 - ( 3 - ( 5 - ( 2 - ジメチルアミノ エチル)カルバモイル)ピリジル)オキシフェ ニル)尿素の合成。

[0230]

【化74】

[0231]

ステップ 1; N - (4 - クロロ - 3 - ((トリフルオロメチル)フェニル) - N' - ((4 - (3 - (5 - カルボキシピリジル)オキシフェニル尿素の合成 N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (3 - (5 - メトキシカルボニルピリジル)オキシフェニル) 尿素は、方法C I a に類似の方法で 4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと、4 - (3 - (5 - メトキシカルボニルヒリジル)オキシアニリン(方法 A 1 4 , ステップ 2)とから合成した。Me OH (10 m I)中のN - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - ((4 - (3 - (5 - メトキシカルボニルピリジル)オキシフェニル)尿素(0 . 2 6 g , 0 . 5 6 m m o I) 懸濁液を水(1 m I)のKOH(0 . 1 4 g , 2 . 5 m m o I)溶液で処理し、室温で1時間攪拌した。得られた混合物を1 N H C I 溶液で p H 3 に調節し、生成した沈澱を濾取し、水洗した。得られた固体をE t OH(10 m I)に溶かし、溶液を減圧濃縮した。このE t OH/濃縮操作を2回繰返し、N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (3 - (5 - カルボキシピリジン)オキシフェニル)尿素(0 . 18 g , 7 1%)を得た。

[0232]

【化75】

[0233]

ステップ 2; N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル - N' - ((4 - (3 - (5 - (2 - ジメチルアミノエチル)カルバモイル )ピリジル)オキシフェニル) 尿素の合成。

DMF(2.5ml)中、N-(4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニル)-N'-((4-(3-(5-カルボキシピリジル)オキシフェニル)尿素(0.050g,0.011mmol),N,N-ジメチルエチレンジアミン(0.22mg,0.17mmol),HOBT(0.028g,0.17mmol),N-メチルモルホリン(0.035g,0.28mmol)およびEDCl・HCl(0.032g,0.17mmol)の混合物を室温で一夜攪拌した。得られた溶液をEtOAc(50ml)と水(50ml)との間に分離し、有機層を水(35ml)で洗い、乾燥(MgSO<sub>4</sub>)し、減圧濃

[0234]

D5.N-ω-(シリルオキシアルキル)アミドの脱保護のための一般的方法。

N - (4-クロロ-3-((トリフルオロメチル)フェニル) - N' - ( 4-(4-(2-(N - (2-ヒドロキシ)エチルカルバモイル)ピリジ ルオキシフェニル)尿素の合成。

[0235]

【化76】

[0236]

無水 THF(2mI) 中のN-(4-700-3-(8)) 一のN'-(4-(2-(8-1)) 一のN'-(4-(4-(2-(8-1))) 一のN'-(4-(4-(2-(8-1))) 一のN'-(2-(8-1)) で加えた。N'-(2-(8-1)) 中のN'-(2-(8-1)) で加えた。N'-(2-(8-1)) でのN'-(2-(8-1)) で

[0237]

以下に上の詳細な実験操作に従って合成した後出の表に掲げた化合物のリストを示す。 例示した化合物の合成(化合物キャラクタリゼーションについては表を見よ) 8】

エントリー1: 方法A13に従って4-(3-N-メチルカルバモイルフェノキシ)アニリンを合成した。方法C3に従い、3-t-ブチルアニリンをピス(トリクロロメチル)カーボネート続いて4-(3-N-メチルカルバモイルフェノキシ)アニリンと反応さ

せ、尿素を得た。

# [0239]

エントリー2: 方法A13,ステップ1に従って4-フルオロ-1-ニトロゼンとp-ヒドロキシアセトフェノンを反応させ、4-(4-アセチルフェノキシ)-1-ニトロベンゼンを得た。この化合物を方法A13,ステップ4に従って還元し、4-(4-アセチルフェノキシ)アニリンを得た。方法C3に従って3-t-ブチルアニリンをピス(トリクロロメチル)カーボネート次に4-(4-アセチルフェノキシ)アニリンと反応させ尿素を得た。

# [0240]

エントリー3:方法C2dに従い、3-t-ブチルアニリンをCDI、次いで方法A8に従って製造した4-(3-N-メチルカルバモイル)-4-メトキシフェノキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0241]

エントリー4: 方法B1に従い、5-t-ブチル-2-メトキシアニリンを5-t-ブチル-2-メトキシフェニルイソシアネートに変換した。方法A13に従って製造した4-(3-N-メチルカルバモイルフェノキシ)アニリンをこのイソシアネートと反応させ、尿素を得た。

### [0242]

エントリー5: 方法C2dに従い、5-t-プチル-2-メトキシアニリンをCDI、次いで<math>4-(3-N-X)ルで4-(3-N-X) アニリン(方法A8に従って製造)と反応させ、尿素を得た。

### [0243]

エントリー6: 方法 A 3 に従って 5 - (4 - アミノフェノキシ)イソインドリン - 1 , 3 - ジオンを製造した。方法 C 2 d に従い、 5 - t - ブチル - 2 - メトキシアニリンを C D I と、次いで 5 - (4 - アミノフェノキシ)イソインドリン - 1 , 3 - ジオンと反応させ、尿素を得た。

#### [0244]

エントリー7: 方法 A 2 に従って 4 - (1 - オキソイソインドリン - 5 - イルオキシ) アニリンを合成した。方法 C 2 d に従い、 <math>5 - t - ブチル - 2 - メトキシアニリンと C D I と、次いで <math>4 - (1 - オキソイソインドリン - 5 - イルオキシ) アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0245]

エントリー8:方法A 13に従って4-(3-N-メチルカルバモイルフェノキシ)アニリン合成した。方法C 2 a に従い、2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリンをCDIと、次いで4-(3-N-メチルカルバモイルフェノキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

#### [0246]

エントリー9: 方法A3,ステップ2に従い、4-ヒドロキシアセトフェノンを2-クロロ-5-ニトロピリジンと反応させ、4-(4-アセチルフェノキシ)-5-ニトロピリジンを得た。方法A8,ステップ4に従い、4-(4-アセチルフェノキシ)-5-ニト

ロピリジンを 4 - (4 - アセチルフェノキシ - 5 - アミノピリジンへ還元した。方法 B 1 に従い、 2 - メトキシ - 5 - (トリフルオロメチル)アニリンを 2 - メトキシ - 5 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートへ変換した。このイソシアネートを方法 C 1 a に従って 4 - (4 - アセチルフェノキシ) - 5 - アミノピリジンと反応させ、尿素を得た。

### [0247]

エントリー10: 方法A13,ステップ1に従って4-フルオロ-1-二トロベンゼンと p - ヒドロキシアセトフェノンを反応させ、4-(4-アセチルフェノキシ)-1-二トロベンゼンを得た。この化合物を方法A13,ステップ4に従って4-(4-アセチルフェノキシ)アニリンへ還元した。方法C3に従い、5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシブチルアニリンをビス(トリクロロメチル)カーボネートと、次いて4-(4-アセチルフェノキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0248]

エントリー11: 方法A2,ステップ3aに従って合成した4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイドを方法A2,ステップ4に従い、DMFの代りにDMACを使用して3-アミノフェノールと反応させ、3-(2-(N-メチルカルバモイルフェノキシ)-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法C4に従い、2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリンをホスゲンと、次いで3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0249]

エントリー12: 方法A2,ステップ3bに従い、4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドHCIとアンモニアと反応させ、4-クロロ-2-ピリジンカルボキサマイドを生成させた。この化合物を方法A2,ステップ4に従い、DMFの代りにDMACを使用して3-アミノフェノールと反応させ、3-(2-カルバモイル-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法C2aに従い、2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリンをホスゲンと、次いで3-(2-カルバモイル-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0250]

エントリー13: 方法A2,ステップ3bに従って4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイドを合成した。この化合物を方法A2,ステップ4に従い、DMFの代りにDMACを使用して4-アミノフェノールと反応させ、4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法C2aに従い、2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリンをCDIと、次いで4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0251]

エントリー14: 方法A2,ステップ3bに従い、4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドHCIをアンモニアと反応させ、4-クロロ-2-ピリジンカルボキサマイドを生成させた。この化合物を方法A2,ステップ4に従い、DMFの代りにDMACを用いて4-アミノフェノールと反応させ、4-(2-カルバモイル-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法C4に従い、2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリン

をホスゲン、次いで 4-(2-カルバモイル-4-ピリジルオキシ) アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0252]

エントリー15: 方法C2dに従い、5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンをCDIと、次いで方法A8に従って製造した4-(3-N-メチルカルバモイル)-4-メトキシフェノキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0253]

エントリー16: 方法A5に従い、4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-2-メチルアニリンを合成した。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換した。このイソシアネートを方法C1に従って4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-2-メチルアニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0254]

エントリー17: 方法A6に従って4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ-2-クロロアニリンを合成した。方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換した。このイソシアネートを方法C1aに従って4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ-2-クロロアニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0255]

エントリー18: 方法A2,ステップ4に従い、5-アミノ-2-メチルフェノールを方法A2,ステップ3bに従って合成した4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイドと反応させ、3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-4-メチルアニリンを得た。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換した。このイソシアネートを3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-4-メチルアニリンと方法C1aに従って反応させ、尿素を得た。

#### [0256]

エントリー19: 方法A2,ステップ3bに従って4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドをエチルアミンと反応させた。得られた4-クロロ-N-エチル-2-ピリジンカルボキサマイドを方法A2,ステップ4に従って4-アミノフェノールと反応させ、4-(2-(N-エチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換した。このイソシアネートを方法C1aに従って4-(2-(N-エチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0257]

エントリー20: 方法A2,ステップ4に従い、4-アミノ-2-クロロフェノールを方法A2,ステップ3bに従って合成した4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイドと反応させ、4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-(ピリジルオキシ)-3-クロロアニリンを得た。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方

法B1に従って5-(トリフルオロメチル-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換した。このイソシアネートを方法C1aに従って4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-3-クロロアニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0258]

エントリー2 1: 方法A19,ステップ 1 に従って4-(4-メチルチオフェノキシ)-1-ニトロベンゼンを酸化し、4-(4-メチルスルホニルフェノキシ)-1-ニトロベンゼンを得た。このニトロベンゼンを方法A19,ステップ 2 に従って還元し、4-(4-メチルスルホニルフェノキシ)-1-アニリンを得た。方法C1aに従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートを4-(4-メチルスルホニルフェノキシ)-1-アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0259]

エントリー22: 方法A15,ステップ4に従って4-(3-カルバモイルフェノキシ)-1-二トロベンゼンを4-(3-カルバモイルフェノキシ)アニリンへ還元した。方法C1aに従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートを4-(3-カルバモイルフェノキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0260]

エントリー23: 方法A3に従って5-(4-アミノフェノキシ)イソインドリン-1,3-ジオンを合成した。方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換した。方法C1aに従ってこのイソシアネートを5-(4-アミノフェノキシ)イソインドリン-1,3-ジオンと反応させ、尿素を得た。

# [0261]

エントリー24: 方法A2,ステップ3 b に従って4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドをジメチルアミンと反応させた。得られた4-クロロ-N,N-ジメチル-2-ピリジンカルボキサマイドを方法A2,ステップ4に従って4-アミノフェノールと反応させ、4-(2-(N,N-ジメチルカルバモイル)-4-ピリジルアニリンを得た。方法B 1 に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換した。このイソシアネートを方法C1aに従って4-(2-(N,N-ジメチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0262]

エントリー25: 方法A12に従って4-(1-オキソイソインドリン-5-イルオキシ)アニリンを合成した。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法C2dに従ってCDI,次いで4-(1-オキソイソインドリン-5-イルオキシ)アニリンで処理し、尿素を得た。

### [0263]

エントリー26: 方法A13,ステップ1に従って4-ヒドロキシアセトフェノンを4-フルオロニトロベンゼンと反応させ、4-(4-アセチルフェノキシ)ニトロベンゼンを得た。このニトロベンゼンを方法A13,ステップ4に従って還元し、4-(4-アセチルフェノキシ)アニリンとし、この化合物を方法A16に従って4-(4-(1-(N-

メトキシ)イミノエチル)フェノキシアニリンHCI塩へ変換した。5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシアニリンを方法B1に従って5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシフェニルイソシアネートへ変換した。このイソシアネートを方法C1aに従って4 - (4 - (1 - (N - メトキシ)イミノエチル)フェノキシアニリンHCI塩と反応させ、尿素を得た。

# [0264]

エントリー27: 4 - クロロ - N - メチルピリジルカルボキサマイドを方法A 2 , ステップ 3 b に記載したように合成した。このクロロピリジンを方法A 2 , ステップ 4 に従って 4 - アミノフェノールと反応させ、4 - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル)フェニルチオアニリンと得た。5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシアニリンを方法B 1 に従って 5 - (トリフルオロメチル - 2 - メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、これを 4 - (4 - (2 - (N - メチルカルバモイル)フェニルチオ)アニリンと方法C 1 a に従って反応させ、尿素を得た。

# [0265]

エントリー28: 方法A9に従って5-(4-アミノフェノキシ)-2-メチルイソインドリン-1,3-ジオンを合成した。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートに変換し、これを方法C1aに従って5-(4-アミノフェノキシ)-2-メチルイソインドリン-1,3-ジオンと反応させ、尿素を得た。

### [0266]

エントリー29: 方法A2,ステップ3bに従って4-クロロ-N-メチルピリジンカルボキサマイドを合成した。このクロロピリジンを方法A2,ステップ4に従って3-アミノチオフェノールと反応させ、3-(4-(2-(N-メチルカルバモイル)フェニルチオ)アニリンを得た。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、これを方法C1aに従って3-(4-(2-(N-メチルカルバモイル)フェニルチオ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0267]

エントリー30: 方法A2,ステップ3bに従って4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドをイソプロピルアミンと反応させた。得られた4-クロロ-N-イソプロピル-2-ピリジンカルボキサマイドを方法A2,ステップ4に従って4-アミノフェノールと反応させ、4-(2-(N-イソプロピルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、このイソシアネートを方法C1aに従って4-(2-(N-イソプロピルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

#### [0268]

エントリー31: 方法A14に従い、4-(3-(5-メトキシカルボニル)アニリンを 合成した。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、このイソシア ネートを方法 C 1 a に従って 4 - (3 - (5 - メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。 N - (5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシフェニル) - N' - (4 - (3 - (5 - メトキシカルボニルピリジン)オキシ)フェニル)尿素を方法 D , ステップ 1 に従って鹸化し、対応する酸を 4 - (2 - アミノエチル)モルホリンと方法 D 4 , ステップ 2 に従って結合し、アミドを得た。

# [0269]

エントリー32: 方法A14に従って4-(3-(5-メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)アニリンを合成した。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、このイソシアネートを方法C1aに従って4-(3-(5-メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素とした。N-(5-(トリフルオロメチル)フェニル)-N'-(4-(3-(5-メトキシカルボニルピリジル)オキシ)フェニル)尿素を方法D4,ステップ1に従って鹸化し、対応する酸を方法D4,ステップ2に従ってメチルアミンと結合し、アミドを得た。

# [0270]

エントリー33: 方法A14に従い、4-(3-(5-メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)アニリンを合成した。方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、このイソシアネートを方法C1aに従って4-(3-(5-メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。N-(5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニル)-N'-(4-(3-(5-メトキシカルボニルピリジル)オキシ)フェニル)尿素を方法D4,ステップ1に従って鹸化し、対応する酸を方法D4,ステップ2に従ってN,N-ジメチルエチレンジアミンと結合し、アミドを得た。

# [0271]

エントリー34: 方法A11に従い、4-(3-カルボキシフェノキシ)アニリンを合成した。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、このイソシアネートを方法C1fに従って4-(3-カルボキシフェノキシ)アニリンと反応させ、N-(5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニル)-N'-(3-カルボキシフェノキシフェニル)尿素とし、これを方法D1cに従って3-アミノピリジンと連結した。

#### [0272]

エントリー35: 方法A11に従って4-(3-カルボキシフェノキシ)アニリンを合成した。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、このイソシアネートを方法C1fに従って4-(3-カルボキシフェノキシ)アニリンと反応させ、N-(5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニル)-N'-(3-カルボキシフェニル)尿素を得た。この化合物を方法D1cに従ってN-(4-フルオロフェニル)ピペラジンと結合した。

### [0273]

エントリー36:方法A11に従って4-(3-カルボキシフェノキシ)アニリンを合成

した。 5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシアニリンを方法 B 1に従って 5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、このイソシアネートを方法 C 1 f に従って 4 - (3 - カルボキシフェノキシ)アニリンと反応させ、 N - (5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシフェニル) - N' - (3 - カルボキシフェニル)尿素とし、これを方法 D 1 c に従って 4 - フルオロアニリンと連結した。

# [0274]

エントリー37: 方法A11に従って4-(3-カルボキシフェノキシ)アニリンを合成した。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、このイソシアネートを方法C1fに従って4-(3-カルボキシフェノキシ)アニリンと反応させ、N-(5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニル)-N'-(3-カルボキシフェニル)尿素とし、これを方法D1cに従って4-(ジメチルアミノ)アニリンと連結した。

# [0275]

エントリー38: 方法A11に従って4-(3-カルボキシフェノキシ)アニリンを合成した。5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシアニリンを方法B1に従って5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、このイソシアネートを方法C1fに従って4-(3-カルボキシフェノキシ)アニリンと反応させ、N-(5-(トリフルオロメチル)-2-メトキシフェニル)-N'-(3-カルボキシフェニル)尿素とし、これを方法D1cに従って5-アミノ-2-メトキシピリジンと連結した。

# [0276]

エントリー39: 方法 A 1 1 に従って 4 - (3 - カルボキシフェノキシ)アニリンを合成した。5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシアニリンを方法 B 1 に従って 5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、このイソシアネートを方法 C 1 f に従って 4 - (3 - カルボキシフェノキシ)アニリンと反応させ、N - (5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシフェニル) - N' - (3 - カルボキシフェニル) 尿素とし、これを方法 D 1 c に従って 4 - モルホリノアニリンと連結した。

# [0277]

エントリー40: 方法A11に従って4 - (3 - カルボキシフェノキシ)アニリンを合成した。5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシアニリンを方法B1に従って5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシフェニルイソシアネートへ変換し、このイソシアネートを方法C1fに従って4 - (3 - カルボキシフェノキシ)アニリンと反応させ、N - (5 - (トリフルオロメチル) - 2 - メトキシフェニル) - N' - (3 - カルボキシフェニル)尿素とし、これを方法D1cに従ってN - (2 - ピリジル)ピペラジンと連結した。【0278】

エントリー4 1: 方法A 13に従って4-(3-(N-メチルカルバモイル)フェノキシ)アニリンを合成した。方法C3に従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)アニリンをイソシアネートへ変換し、次に(3-(N-メチルカルバモイル)フェノキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0279]

エントリー42: 方法A2に従って4-(2-N-メチルカルバモイル-4-ピリジルオキシ)アニリンを合成した。4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを方法C1aに従って4-(2-N-メチルカルバモイル-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0280]

エントリー43: 方法A2, ステップ3bに従い、4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドHCI塩をアンモニアと反応させ、4-クロロ-2-ピリジンカルボキサマイドを生成させた。これを方法A2, ステップ4に従って4-アミノフェノールと反応させ、4-(2-カルバモイル-4-ピリジルオキシ)アニリンを生成させた。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(2-カルバモイル-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0281]

エントリー44: 方法A2,ステップ3bに従い、4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドHCI塩をアンモニアと反応させ、4-クロロ-2-ピリジンカルボキサマイドを生成させた。これを方法A2,ステップ4に従って3-アミノフェノールと反応させ、3-(2-カルバモイル-4-ピリジルオキシ)アニリンを生成させた。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを3-(2-カルバモイル-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0282]

エントリー45:方法A2,ステップ3aに従い、4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイドを方法A2,ステップ4に従って3-アミノフェノールと反応させ、3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを生成させた。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0283]

エントリー46: 方法A3に従って5-(4-アミノフェノキシ)イソインドリン-1,3-ジオンを合成した。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを5-(4-アミノフェノキシ)イソインドリン-1,3-ジオンと反応させ、尿素を得た。

### [0284]

エントリー47: 方法A5に従い、4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-2-メチルアニリンを合成した。方法C1eに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを5-(4-アミノフェノキシ)イソインドリン-1,3-ジオンと反応させ、尿素を得た。

# [0285]

エントリー48: 方法15に従い、4-(3-N-メチルスルホニル)フェニルオキシ) アニリンを合成した。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェ ニルイソシアネートを4-(3-N-メチルスルホニル)フェニルオキシ)アニリンと反 応させ、尿素を得た。

# [0286]

エントリー49: 方法A6に従い、4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-(ピリジルオキシ)-2-クロロアニリンを合成した。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-2-クロロアニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0287]

エントリー50: 方法A2,ステップ4に従い、5-アミノ-2-メチルフェノールを4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイド(方法A2,ステッス3bに従って合成)と反応させ、3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ-4-メチルアニリンを得た。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-4-メチルアニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0288]

エントリー5 1: 方法 A 2 , ステップ 3 b に従い、4 - クロロピリジン - 2 - カルボニルクロライドをエチルアミンと反応させた。得られた4 - クロロ - N - エチル - 2 - ピリジンカルボキサマイドを方法 A 2 , ステップ 4 に従って 4 - アミノフェノールと反応させ、4 - (2 - (N - エチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)アニリンとした。方法 C 1 a に従い、4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを 4 - (2 - (N - エチルカルバモイル)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0289]

エントリー52:方法A2,ステップ4に従い、4-アミノ-2-クロロフェノールを4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイド(方法A2,ステップ3bに従って合成)と反応させ、4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ-3-クロロアニリンを得た。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-3-クロロアニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0290]

エントリー53: 方法A19,ステップ1に従い、4-(4-メチルチオフェノキシ)-1-ニトロベンゼンを酸化し、4-(4-メチルスルホニルフェノキシ)-1-ニトロベンゼンを得た。このニトロベンゼンを方法A19,ステップ2に従って還元し、4-(4-メチルスルホニルフェノキシ)-1-アニリンを得た。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(4-メチルスルホニルフェノキシ)-1-アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0291]

エントリー 54: 方法 A 15, ステップ 1 に従い、4- プロモベンゼンスルホニルクロライドをメチルアミンと反応させ、N- メチル - 4- プロモベンゼンスルホンアミドを得た。方法 A 15, ステップ 2 に従い、N- メチル - 4- プロモベンゼンスルホンアミドをフェノールと結合し、4- (4-(8- (8-

て4 - (4 - N - メチルスルファモイル)フェニルオキシ)アニリンへ還元した。方法C 1 a に従い、4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4 -(3 - N - メチルスルファモイル)フェニルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。 【0292】

エントリー55: 方法A18,ステップ1に従い、5-ヒドロキシ-2-メチルピリジンを1-フルオロ-4-ニトロベンゼンと連結し、4-(5-(2-メチル)ピリジルオキシ)-1-ニトロベンゼンを得た。このメチルピリジンを方法A18,ステップ2に従ってカルボン酸へ酸化し、次にエステル化して4-(5-(2-メトキシカルバモイル)ピリジルオキシ)-1-ニトロベンゼンを得た。このニトロベンゼンを方法A18,ステップ3に従い、4-(5-(2-メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)アニリンへ還元した。このアニリンを4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと方法C1aに従って反応させ、尿素を得た。

### [0293]

エントリー56: 方法 A 18, ステップ1に従い、5 - ヒドロキシ - 2 - メチルピリジンを1 - フルオロ - 4 - ニトロベンゼンと連結し、4 - (5 - (2 - メチル)ピリジルオキシ) - 1 - ニトロベンゼンを得た。このメチルピリジンをカルボン酸へ酸化し、方法 A 1 8, ステップ2に従ってエステル化し、4 - (5 - (2 - メトキシカルボニル)ピリジルオキシ) - 1 - ニトロベンゼンを得た。このニトロベンゼンを方法 A 1 8, ステップ3に従って、4 - (5 - (2 - メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)アニリンへ還元した。このアニリンを方法 C 1 a に従って 4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ、N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (2 - メトキシカルボニル) - 5 - ピリジルオキシ)フェニル)尿素を得た。このメチルエステルを方法 D 2 に従ってメチルアミンと反応させ、N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) R素を得た。

# [0294]

エントリー 5 7 : 方法 C 1 d に従って N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - アミノフェニル)尿素を製造した。この化合物をモノメチルイソフタレートと方法 D 1 a に従って連結し、尿素を得た。

#### [0295]

エントリー58: 方法C1dに従い、N-(4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニル)-N'-(4-アミノフェニル)尿素を製造した。方法D1aに従い、N-(4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニル)-N'-(4-アミノフェニル)尿素をモノメチルイソフタレートと連結し、N-(4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニル)-N'-(4-(3-メトキシカルボニルフェニル)カルボキシアミノフェニル)尿素を得た。方法D2に従い、この尿素をメチルアミンで処理し、対応するメチルアミドを得た。

# [0296]

エントリー59: 方法A,ステップ3bに従い、4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドをジメチルアミンと反応させた。得られた4-クロロ-N,N-ジメチル-2-

- ピリジンカルボキサマイドを方法 A 2 , ステップ 4 に従って 4 - アミノフェノールと反応させ、 4 - (2 - N , N - ジメチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法 C 1 a に従い、 4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを上で得たアニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0297]

エントリー60: 方法A13,ステップ1に従い、4-ヒドロキシアセトフェノンを4-フルオロニトロベンゼンと反応させ、4-(4-アセチルフェノキシ)ニトロベンゼンを得た。このニトロベンゼンを方法13,ステップ4に従って4-(4-アセチルフェノキシ)アニリンへ還元し、これを方法A16に従って4-(4-(1-(N-メトキシ)イミノエチル)フェノキシアニリンHCI塩へ変換した。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)-フェニルイソシアネートを4-(4-アセチルフェノキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0298]

エントリー61: 方法A13,ステップ2に従い、4-(3-カルボキシフェノキシ)-1-ニトロベンゼンを合成した。このニトロベンゼンを方法A13,ステップ3に従って4-(2-アミノエチル)モルホリンと連結し、4-(3-(N-(2-モルホリニルエチル)カルバモイル)フェノキシ-1-ニトロベンゼンを得た。方法A13,ステップ4に従い、このニトロベンゼンを4-(3-(N-(2-モルホリニルエチル)カルバモイル)フェノキシ)アニリンへ還元した。方法C1aに従い、このアニリンを4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ、尿素を得た。

### [0299]

エントリー62: 方法A13,ステップ2に従って4-(3-カルボキシフェノキシ)-1-ニトロベンゼンを合成した。このニトロベンゼンを方法A13,ステップ3に従い、1-(2-アミノエチル)ピペリジンと連結し、4-(2-ピペリジルエチル)カルバモイル)フェノキシ-1-ニトロベンゼンを得た。方法13,ステップ4に従い、これを4-(3-(N-(2-ピペリジリルエチル)カルバモイル)フェノキシ)アニリンへ還元した。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(3-(N-(2-ピペリジルエチル)カルバモイル)フェノキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0300]

エントリー63: 方法A13,ステップ2に従って4-(3-カルボキシフェノキシ)-1-ニトロベンゼンを合成した。このニトロベンゼンを方法A13,ステップ3に従い、テトラヒドロフルフリルアミンと連結し、4-(3-(N-テトラヒドロフリルメチル)カルバモイル)フェノキシ)-1-ニトロベンゼンを得た。これを4-(3-(N-(テトラヒドロフリルメチル)カルバモイル)フェノキシ)アニリンへ還元した。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(3-(N-(テトラヒドロフリルメチル)カルバモイル)フェノキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

#### [0301]

エントリー64: 方法A13,ステップ2に従って4-(3-カルボキシフェノキシ)-

1 - ニトロベンゼンを合成した。このニトロベンゼンを方法 A 1 3 , ステップ 3 に従い 2 - アミノメチル - 1 - エチルピロリジンと連結し、 4 - (3 - (N - (1 - メチルピロリジニル)メチル)カルバモイル)フェノキシ) - 1 - ニトロベンゼンを得た。これを 4 - (3 - (N - (1 - メチルピロリジニル)メチル)カルバモイル)フェノキシ)アニリンへ還元した。方法 C 1 a に従い、 4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを 4 - (3 - (N - (1 - メチルピロリジニル)メチル)フェノキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0302]

エントリー65: 方法2,ステップ3bのように4-クロロ-N-メチルピリジンカルボキサマイドを合成した。このクロロピリジンを方法A2,ステップ4に従って4-アミノチオフェノールと処理し、4-(4-(2-(N-メチルカルバモイル)フェニルチオ)アニリンを得た。方法C1aに従い、4-クロロ-3-トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(4-(2-(N-メチルカルバモイル)フェニルチオ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0303]

エントリー66: 方法A2,ステップ3bに従い、4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドをイソプロピルアミンと反応させた。得られた4-クロロ-N-イソプロピル-2-ピリジンカルボキサマイドを方法A2,ステップ4に従い4-アミノフェノールと反応させ、4-(2-(N-イソプロピルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(2-(N-イソプロピルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0304]

エントリー67: 方法C 1 e に従い、N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N - (4 - エトキシカルボニルフェニル)尿素を合成した。この尿素を方法D 3 に従って鹸化し、N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N - (4 - カルボキシフェニル)尿素を得た。これを 3 - メチルカルバモイルアニリンと方法D 1 b に従って連結し、N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N - (4 - (3 - メチルカルバモイルフェニル)カルバモイルフェニル)尿素を得た。

### [0305]

エントリー68: 方法A9に従って5-(4-アミノフェノキシ)-2-メチルイソインドリン-1,3-ジオンを合成した。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロ)フェニルイソシアネートを5-(4-アミノフェノキシ)-2-メチルイソインドリン-1,3-ジオンと反応させ、尿素を得た。

### [0306]

エントリー69: 方法A2,ステップ3bに従い、4-クロロ-N-メチルピリジンカルボキサマイドを合成した。このクロルピリジンを方法A2,ステップ4に従って3-アミノチオフェノールと反応させ、3-(4-(2-(N-メチルカルバモイル)フェニルチオ)アニリンを得た。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを3-(4-(2-(N-メチルカルバモイル)フェニルチオ)アニ

リンと反応させ、尿素を得た。

# [0307]

エントリー70: 方法A10に従い、4-(2-(N-(2-モルホリン-4-イルエチル)カルバモイル)ピリジルオキシ)アニリンを合成した。方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(2-(N-(2-モルホリン-4-イルエチル)カルバモイル)ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0308]

エントリー71: 方法A14に従い、4-(3-(5-メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)アニリンを合成した。方法C1aに従い、これを4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ、N-(4-クロロ-3-(トリフルオロメ チル)フェニル) - N'-(4-(3-(5-メトキシカルボニルピリジル)オキシ)フェニル)尿素を得た。方法D4,ステップ1に従いこれを鹸化し、対応する酸を4-(2-アミノエチル)モルホリンと連結し、アミドを得た。

### [0309]

エントリー72: 方法A14に従い、4-(3-(5-メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)アニリンを合成した。方法C1aに従い、これを4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ、N-(4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニル)-N'-(4-(3-(5-メトキシカルボニルピリジルオキシ)フェニル尿素を得た。方法D4,ステップ1に従いこれを鹸化し、対応する酸をメチルアミンと連結し、アミドを得た。

# [0310]

エントリー73: 方法A14に従い、4-(3-(5-メトキシカルボニル)ピリジルオキシ)アニリンを合成した。方法C1aに従い、これを4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ、N-(4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニル) - N'-(4-(3-(5-メトキシカルボニルピリジルオキシ)フェニル)尿素を得た。方法D4,ステップ1に従い、これを鹸化し、対応する酸をN,N-ジメチルエチレンジアミンと連結し、アミドを得た。

### [0311]

エントリー74: 方法A2,ステップ3 b に従い、4 - クロロピリジン - 2 - カルボニルクロライドHC I 塩を2 - ヒドロキシエチルアミンと反応させ、4 - クロロ - N - (2 - N - (2 - トリイソプロピルシロキシ)エチルピリジン - 2 - カルボサマイドを生成させた。方法A17に従い、これを4 - アミノフェノールと反応させ、4 - (4 - (2 - (N - (2 - トリイソプロピルシロキシ)エチルカルバモイル)ピリジルオキシアニリンを得た。方法C1aに従い、これを4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ、N - (4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニル) - N' - (4 - (4 - (2 - (N - (2 - トリイソプロピルシロキシ)エチルカルバモイル)ピリジルオキシフェニル)尿素を得た。

# [0312]

エントリー75: 方法A11に従って4-クロロ-(3-カルボキシフェノキシ)アニリ

ンを合成した。方法C 1 f に従ってこれを 4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ尿素とし、方法D 1 c に従って 3 - アミノピリジンと連結した。

### [0313]

エントリー76: 方法A11に従って4-クロロ-(3-カルボキシフェノキシ)アニリンを合成した。方法C1fに従ってこれを4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ尿素とし、方法D1cに従ってN-(4-アセチルフェニル)ピペラジンと連結した。

# [0314]

エントリー 7 7 : 方法 A 1 1 に従って 4 - クロロ - (3 - カルボキシフェノキシ)アニリンを合成した。方法 C 1 f に従ってこれを 4 - クロロ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ尿素とし、方法 D 1 c に従って 4 - フルオロアニリンと連結した。

# [0315]

エントリー78: 方法A11に従って4-クロロ-(3-カルボキシフェノキシ)アニリンを合成した。方法C1fに従ってこれを4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ尿素とし、方法D1cに従って4-(ジメチルアミノ)アニリンと連結した。

# [0316]

エントリー79: 方法A11に従って4-クロロ-(3-カルボキシフェノキシ)-アニリンを合成した。方法C1fに従ってこれを4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ尿素とし、方法D1cに従ってN-フェニルエチレンジアミンと連結した。

### [0317]

エントリー80: 方法A11に従って4-クロロ-(3-カルボキシフェノキシ)-アニリンを合成した。方法C1fに従って4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ尿素とし、方法D1cに従って2-メトキシエチルアミンと連結した。

### [0318]

エントリー81:方法A11に従って4-クロロ-3-(カルボキシフェノキシ)アニリンを合成した。方法C1fに従ってこれを4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ尿素とし、方法D1cに従って5-アミノ-2-メトキシピリジンと連結した。

# [0319]

エントリー82: 方法A11に従って4-クロロ-3-(カルボキシフェノキシ)アニリンを合成した。方法C1fに従ってこれを4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ尿素とし、方法D1cに従って4-モルホリノアニリンと連結した。

### [0320]

エントリー83:方法A11に従って4-クロロ-3-(カルボキシフェノキシ)アニリ

ンを合成した。方法C1fに従ってこれを4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ尿素とし、方法D1cに従ってN-(2-ピリジル)ピペラジンと連結した。

### [0321]

エントリー84:方法A2,ステップ3bに従い、4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドHCI塩を2-ヒドロキシエチルアニリンと反応させ、4-クロロ-N-(2-トリイソプロピルシロキシ)エチルピリジン-2-カルボキサマイドを得た。方法A17に従い、このものをトリイソプロピルシリルクロライド次いで4-アミノフェノールと反応させ、4-(4-(2-(N-(2-トリイソプロピルシロキシ)エチルカルバモイル)ピリジルオキシアニリンを得た。これを方法C1aに従い、4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ、N-(4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニル)-N'-(4-(2-(N-2-トリイソプロピルシロキシ)エチルカルバモイル)ピリジルオキシ)フェニル尿素を得た。

# [0322]

エントリー85: 方法A2に従い、4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを合成した。4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)アニリンを方法B1に従って4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートに変換した。方法C1aに従い、4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートと反応させ、尿素を得た。

### [0323]

エントリー86: 方法A6に従い、4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-2-クロロアニリンを合成した。4-プロモ-3-(トリフルオロメチル)アニリンを方法B1に従って4-プロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートに変換した。方法C1aに従い、4-プロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-2-クロロアニリンと反応させ、尿素を得た。

#### [0324]

エントリー87: 方法A2,ステップ4に従い、4-アミノ-2-クロロフェノールを方法A2,ステップ3bに従って合成した4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイドと反応させ、4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-3-クロロアニリンを得た。方法B1に従い、4-プロモ-3-(トリフルオロメチル)アニリンを4-プロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートに変換した。方法C1aに従い、4-プロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-3-クロロアニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0325]

エントリー88: 方法A2,ステップ3bに従い、4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドをエチルアミンと反応させた。得られた4-クロロ-N-エチル-2-ピリジンカルボキサマイドを方法A2,ステップ4に従って4-アミノフェノールと反応させ、

4 - (2 - (N - エチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法B 1に従い、4 - ブロモ - 3 - (トリフルオロメチル)アニリンを4 - ブロモ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートへ変換した。方法C 1 a に従い、4 - ブロモ - 3 - (トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4 - (2 - (N - エチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0326]

エントリー89: 方法A2,ステップ3aに従って合成した4-クロロ-N-メチル-2 - ピリジンカルボキサマイドを方法A2,ステップ4に従って3-アミノフェノールと反応させ、3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法B1に従い、4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)アニリンを4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートに変換した。方法C1aに従い、4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0327]

エントリー90: 方法A2,ステップ4に従い、5-アミノ-2-メチルフェノールを方法A2,ステップ3bに従って合成した4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイドと反応させ、3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-4-メチルアニリンを得た。方法B1に従い、4-プロモ-3-(トリフルオロメチル)アニリンを4-プロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートへ変換した。方法C1aに従い、4-プロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-4-メチルアニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0328]

エントリー9 1: 方法 A 2 ,ステップ 3 b に従い、 4 - 0口口ピリジン - 2 - カルボニル クロライドをジメチルアミンと反応させた。得られた 4 - 0口口 - N ,N - ジメチル - 2 - ピリジンカルボキサマイドを方法 A 2 ,ステップ 4 に従って 4 - 7 アミノフェノールと反応させ、 4 - (2 - (N, N - ジメチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法 B 1 に従い、 <math>4 - 7 ロモ - 3 - ( トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートへ変換した。方法 C 1 a に従い、 4 - 7 ロモ - 3 - ( トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを 4 - (2 - (N, N - ジメチルカルバモイル) - 4 - ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

#### [0329]

エントリー92: 方法A2,ステップ3bに従い、4-クロロ-N-メチルピリジンカルボキサマイドを合成した。このクロロピリジンを方法A2,ステップ4に従って4-アミノチオフェノールと反応させ、4-(4-(2-(N-メチルカルバモイル)フェニルチオ)アニリンを得た。4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)アニリンを方法B1に従って4-プロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートへ変換した。方法C1aに従い、4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(4-(2-(N-メチルカルバモイル)フェニルチオ)アニリンと反応させ、尿素を得

た。

# [0330]

エントリー93:方法A2,ステップ3bに従い、4-クロロ-N-メチルピリジンカルボキサマイドを合成した。このクロロピリジンを方法A2,ステップ4に従って3-アミノチオフェノールと反応させ、3-(4-(2-(N-メチルカルバモイル)フェニルチオ)アニリンを得た。4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)アニリンを方法B1に従って4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートへ変換した。方法 C1aに従い、4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを3-(4-(2-(N-メチルカルバモイル)フェニルチオ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0331]

エントリー94: 方法A10に従い、4-(2-(N-(2-モルホリン-4-イルエチル)カルバモイル)ピリジルオキシ)アニリンを合成した。方法B1に従って4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)アニリンを4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートへ変換した。方法C1aに従い、4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートを4-(2-(N-(2-モルホリン-4-イルエチル)カルバモイル)ピリジンオキシアニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0332]

エントリー95: 方法A2に従って4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを合成した。方法A7に従い、4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを合成し、方法B1に従って4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートへ変換した。方法C1aに従い、このイソシアネートを4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0333]

エントリー96: 方法A6に従って4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-2-クロロアニリンを合成した。方法A7に従い、4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アリニンを合成し、方法B1に従って4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートに変換した。方法C1aに従い、このイソシアネートを4-(2-N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-2-クロロアニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0334]

エントリー97: 方法A2,ステップ4に従い、4-アミノ-2-クロロフェノールを方法A2,ステップ3bに従って合成した4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイドと反応させ、4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-3-クロロアニリンを得た。方法A7に従い、4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを合成し、方法B1に従って4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートへ変換した。方法C1aに従い、このイソシアネートを4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)-3-クロロアニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0335]

エントリー98: 方法A2,ステップ3aに従い、合成した4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイドを方法A2,ステップ4に従って3-アミノフェノールと反応させ、3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法A7に従い、4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを合成し、方法B1に従って4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートに変換した。方法C1aに従い、このイソシアネートを3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。【0336】

エントリー99: 方法A2,ステップ3bに従って、4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドをエチルアミンと反応させた。得られた4-クロロ-N-エチル-2-ピリジンカルボキサマイドを方法A2,ステップ4に従って4-アミノフェノールと反応させ、4-(2-(N-エチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法A7に従い、4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを合成し、方法B1に従って4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートへ変換した。方法C1aに従い、このイソシアネートを4-(2-(N-エチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アリニンと反応させ、尿素を得た。

# [0337]

エントリー100: 方法A2,ステップ3bに従って4-クロロピリジン-2-カルボニルクロライドをジメチルアミンと反応させた。得られた4-クロロ-N,N-ジメチル-2-ピリジンカルボキサマイドを方法A2,ステップ4に従って4-アミノフェノールと反応させ、4-(2-(N,N-ジメチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法7に従って4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを合成し、方法B1に従って4-クロロ-2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネートへ変換した。方法C1aに従い、このイソシアネートを4-(2-(N,N-ジメチルカルバモイル-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0338]

エントリー101: 方法A2,ステップ3aに従って合成した4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイドを方法A2,ステップ4に従って3-アミノフェノールと反応させ、3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法A1に記載したように2-アミノ-3-メトキシナフタレンを合成した。方法C3に従い2-アミノ-3-メトキシナフタレンをピス(トリクロロメチル)カーボネート次いで3-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

### [0339]

エントリー102: 方法A2に従って4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを合成した。方法A5に従って5-t-ブチル-2-(2,5-ジメチルピロリル)アニリンを合成し、これを方法C2dに従ってCDI次いで4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンと反応させ、尿素を得た。

# [0340]

エントリー103: 方法A2,ステップ3bに従って4-クロロ-N-メチル-2-ピリジンカルボキサマイドを合成した。これを方法A2,ステップ4に従い、DMFの代りに DMACを用いて4-アミノフェノールと反応させ、4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンを得た。方法C2bに従い、3-アミノ-2-メトキシキノリンとCDI次いで4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)アニリンとの反応はビス(4-(2-(N-メチルカルバモイル)-4-ピリジルオキシ)フェニル)尿素を与えた。

# [0341]

以下の表に上の詳細な実験操作に従って合成された化合物を掲げる。

# 【表 1】

Table 1. 3-tert-Butylphenyl Ureas

Entry	R	mp	HPLC (min.)	TLC R,	TLC Solvent System	Mass Spec. [Source]	Synth. Method
	NH Me			0.22	50% EtOAc / 50% hexane	418 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A13 C3
2	——————————————————————————————————————			0.58	50% EtOAc / 50% hexane	403 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A13 C3
3	O NH Me OMe	133- 135	·	0.68	100% EtOAc	448 (M+H)+ (FAB)	A8 C2d

[0342]

【表2】

Table 2.

5-tert-Butyl-2-methoxyphenyl Ureas

Entry	R	тр (°С)	HPLC (min.)	TLC R,	TLC Solvent System	Mass Spec. [Source]	Synth. Method
4	NH Me		5.93			448 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A13 BI Cla
5	O NH Me OMe	120- 122		0.67	100% EtOAc	478 (M+H)+ (FAB)	A8 C2d
6	→ o → NH		·	0.40	50% ErOAc / 50% hexane	460 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A3 C2d

7 -0	0.79 50% EtOA / 50% hexar	(HPLC
------	------------------------------------	-------

【0343】 【表3】

Table 3.

# 5-(Trifluoromethyl)-2-methoxyphenyl Ureas

Entry	R	(°C)	HPLC	TLC R	TLC Solvent System	Mass Spec. (Source)	Synth. Method
8	O NH Me	250 (dec)	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	460 (M+H)+ (FAB)	A13 C2a
9	——————————————————————————————————————	206- 208		0.54	/ 90% CH2Cl 2	446 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A3 step 2, A8 step 4, B1, C1a
10	——————————————————————————————————————			0.33	EtOAc	445 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A13 C3
11	O NH Me	:		0.20	2% Et3N/ 98% EtOAc	461 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A2 C4
12	NH <sub>2</sub>			0.27	1% Et3N/ 99% EtOAc	447 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A2 C4
1,3	O NH Me			0.62	100% EtOAc	461 (M+H)+ (FAB)	A2 C2a
14		114- 117		0.40	1% Et3N/ 99% EtOAc	447 (M+H)+ (FAB)	A2 C4

	<del></del>						
15	NH Me OMe	232-235		0.54	100% EtOAc	490 (M+H)+ (FAB)	A8 C2d
16	Me NH Me	210- 213		0.29	5% MeOH /45% EtOAc /50% pet ether	(HPLC	A5 B1 Clc
	CI NH Me	187- 188		0.17	50% EtOAc / 50% pet ether	495 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A6 Bi Cla
1,8	Me NH₂			0.48	100% EtOAc	475 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A2 step 4, B1 C1a
19	ONH Et	194- 196		0.31	5% MeOH / 45% ErOAc / 50% pet ether	475 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A2 B1 Cla
20	CI NH Me	214-216	·	0.25	/ 45%	495 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A2 Çla
21		208- 210		0.30	EtOAc / 50%	481 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A19 C2a
22		188- 190		0.30	70% EtOAc / 50%	447 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A15, step 4, C1a
23	→ NH			0.50	70% EtOAc / 30% hexane	472 (M+H)+ (FAB)	A3 B1 C1a
24	O Me N Me	203- 205		0.13	<b>EtOAc</b>	479 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A2 B1 Cla

35		T -	т	0.00	7604	1450	TAIS
25		-		0.09	75% EtOAc	458	Al2
}			l	1	/ 25%		CZd.
1	HN	1	Ì			(HPLC	
36		1.70			hexane		
26	. MeO	169-		0.67	50%	474	A13
1	N	171	ŀ		EtOAc	(M+H)+	step1,
1		ļ		Í	/ 50%	(HPLC	A13 step
1	Me Me	ľ	ł	Į	pet	ES-MS)	4.
1	1	i	İ	1	ether		A16,
	,	!	ļ	l .		į.	Bl
<b></b>			<u> </u>				Cla
27	Q Q	218-	İ	0.40	50%	477	A2 step
	)—NH	219				(M+H)+	3ъ,
}	/ Me	i		l	/ 50%	(HPLC	A2 step
	( )-s( N	ľ	1		pet	ES-MS)	4,
1				l	ether	1	B1,
							Cla
28		212-		0.30	40%		A9
1		214			EtOAc	1	Bi Cla
İ	NMe	j	•		/ 60%	l	
ŀ	. 7	į .			hexane	1	1
	. Ö						
29	Q,		1	0.33	50%	474	A2 step
	—(	1			EtOAc	(M+H)+	3b,
ŀ	\—⟨ ´—⟨ ˈMe	1	1		/ 50%	(HPLC	A2 step
	's–√ .`N	1	1		pet	ES-MS)	4,
			i i		ether	1	B1,
		<u> </u>					Cla
30	Q <sub>1</sub>	210-					A2
1	<b>)</b> —ин	211					Bı
	Pr-I	İ				ļ	Cla
	~ >-o-( N					]	( )
		-				<u> </u>	
31	0	210-		0.43	10%		A14
1	>−NH _	204			McOH	}	Bi
					/	J	Cla
]	~(_)~o~( ) N~	:			CH2CI	1	D4
[					2		[ .
	<b>└</b> o			3		1	
						<u> </u>	
32	Q,	247-		0.57	10%		Al4
	<i>}</i> —и́н	249			MeOH	•	BI ·
	/— Me				1		Cla
	<i>─</i> // <i>&gt;</i> <b></b> -o-⟨				CH2C1		D4
					2		]
33	0.	217-		0.07	10%		A14
	<b>≻</b> νΗ	219			MeOH	}	Bl
					/		Cla
	N-Me				CH2C1	ł	D4
	N Me				2	[	
					-		}
			(		L	!	1 l

			<del>,</del>				,
34				0.11	70% EtOAc / 30% hexane		All Bl Clf Dlc
35	F N-			0.38	70% EtOAc / 30% hexane	÷	All Bi Cif :
36				0.77	70%		
	F——NH O				EtOAc /30% hexane		All Bl Clf Dlc
37	Me NH O			0.58	70% EtOAc / 30% hexane		All Bi Cif Dic
38	MBO-NH O			0.58	70% EtOAc / 30% hexane	·	All Bl Clf Dlc
39	N-O-NH O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-	·		0.17	70% EtOAc / 30% hexane		All Bl Clf Dlc
40	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N			0.21	70% EtOAc / 30% hexane		All Bl Clf Dlc

【0344】 【表4】

Table 4.

3-(Trifluoromethyl)-4-chlorophenyl Ureas

						-	<del>,</del>
1		mp	HPLC	TLC	TLC Solvent	Mass	
Entry	R	(ဇင်)	(min.)	R	System	Spec.	Synth. Method
41	0	163-	1	0.08	50%	464	<del></del>
1	)—NH	165	!	0.00	EtOAc/	(M+H)+	A13
1	Me		i	Ì	50% pet	(HPLC	) ()
I	<del>-</del>	1	į	1	ether	ES-MS)	
		ļ					
42	٠ ·	215		0.06	50%	465	A2
	NH				EtOAc/	(M+H)+	Cla
	Me Me	1			50% pet	(HPLC ES-MS)	
		1			cmei	E3-M3)	1
43	O,			0.10	50%	451	A2
	>−NH <sub>2</sub>				EtOAc/	(M+H)+	Cla
		1			50% pet	(HPLC	
			٠		ether	ES-MS)	
44		<del>                                     </del>		0.25	30%	451	A2
1	→ NH <sub>2</sub>			رعا	EtOAc/	(M+H)+	Cla
	<b>∀</b>	1 1	1		70% pet	(HPLC	- · · ·
	ò-( ,n	1 . 1	ı		ether	ES-MS)	
45							
77	→ NH	[ [		0.31	30% EtOAc/	465	A2
1 1	Me	] ]	- 1	- 1	70% pet	(M+H)+ (HPLC	Cla
1 1	`o-{``N	! !	l	.	ether	ES-MS)	
46		176-	ŀ	0.23	40%	476	A3
		179	1	ĺ	EtOAc/	(M+H)+	Cla
					60% hexane	(FAB)	
	ő		- 4	.			
47	Q			0.29	5%	478	A5
	Me′		}	1	MeOH/	(M+H)+	Clc
	Me		Ì	}	45%	(HPLC	
			- 1	- 1	EtOAc/ 50% pet	ES-MS)	
				1	ether		
48	O S-NH	206-					A15
]		209		1			Cla
	Me Me		. [	l			
				ŀ		•	
49	0	147-		0.22	50%	499	A6
	CI NH	151			EtOAc/	(M+H)+	Cla
	∑ Me				50% pet	(HPLC	
	~ >~ \n	ŀ		1	ether	ES-MS)	
50							
30	→ Me NH	- 1	1	0.54	100%	479	A2
-	Me	1		- 1	EtOAc	(M+H)+ (HPLC	Cla
	O— N	-	}		1	ES-MS)	
			}		ŀ		
							<del></del>

51	-O-NH EI	187- 189	0.33	5% MeOH/ 45% EtOAc/ 50% pet ether	479 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A2 Cla
52	CI NH Me	219	0.18	5% MeOH/ 45% EtOAc/ 50% pet ether	499 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A2 Cla .
53	0 S=0 Me	246- 248	0.30	50% EtOAc/ 50% hexane	485 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A19, Cla
54	O S = 0 NH Me	196- 200	0.30	70% EtOAc/ 30% hexane)	502 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A15 Cla
55	N Me	228- 230	0.30	30% EtOAc/ 70% CH2C12	466 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	
56	→ NH Me	238- 245	·	٠,		
57	Me Me	221- 222	0.75	80% EtOAc/ 20% hexane	492 (M+H)+ (FAB)	Cld Dla
58	O NH Me	247	0.35	100% EtOAc		Cld Dla D2
59	O Me N Me	198- 200	0.09	100% EtOAc	479 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A2 Cla
60	MeO, N Me	158- 160	0.64	50% EtOAc/ 50% pet ether	,	
61		195- 197	0.39	10% MeOH/ CH2C1 2		A13 Cla

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		 <del></del>			
62		170- 172	0.52	10% MeOH/ CH2C1 2		A13 C1a
63	NH O	168- 171	0.39	10% MeOH/ CH2C1 2		Al3 Cla
64	O NH N	176- 177	0.35	10% MeOH/ CH2C1 2		A13 Cla
	NH Me	130- 133			487 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A2 B1 C1a
66	ONH Pr-i	155				A2 Cla
67	NH Me	225- 229	0.23	100% EtOAc		Cle D3 D1b
68	NMe	234- 236 :	0.29	40% EtOAc/ 60% hexane		A9 Cla
69	S—NH Me		0.48	50% EtOAc/ 50% pet ether	481 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	
70	NH NH		0.46	5% MeOH/ 95% CH2C12	564 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A10 Cla

71			<del></del>				
/1	NH NH	199- 201		0.50	10% MeOH/ CH2C1 2		A14 Cla D4
72	NH Me	235- 237		0.55	10% MeOH/ CH2C1 2		Al4 , Cla D4
73	N-Me	200- 201		0.21	50% MeOH/ CH2C1 2		Al4 Cla D4
74	OSi(Pr-i) <sub>3</sub>	145- 148					
75	N-NH N-NH O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-			0.12	70% EtOAc/ 30% hexane	527 (M+H)+ -(HPLC ES-MS)	All Cif Dic
76	Me—O	<u>.</u>		0.18	70% EtOAc/ 30% hexane		All Cif Dic
77				0.74	700		
	F—NH O—O—O—O		-	U./4	70% EtOAc/ 30% hexane		All Clf Dle
78	Me N-NH Me N-O			0.58	70% EtOAc/ 30% hexane		All Cif Dic

79		т		10.00	T-22		
"	O NH			0.47	70% EtOAc/	569 (M+H)+	All Cif
1					30%	(HPLC	Dic
İ	NH				hexane	ES-MS)	1.
				·			
80	о <b>&gt;</b> -ин			0.18	70%	508	All .
		ļ	l		EtOAc/	(M+H)+ (HPLC	Clf Dlc
	OMe				hexane	ES-MS)	
81	MeO—N—NH			0.58	70% EtOAc/	557	All Clf
	)		ļ		30%	(M+H)+ (HPLC	Die
					hexane	ES-MS)	
82	O N—NH	l		0.37	70% EtOAc/	611 (M+H)+	All Cif
					30%	(HPLC	Dic
1 1					hexane	ES-MS)	
83				0.10	7004		
"	( )N			0.19	70% EtOAc/		CII
	N-				30% hexane		Dlc
	⟨``⟩				nexane		
	~_N						
			. 4			,	
	<b>~</b> >-o- <b>~</b> _>						
84	9	179- 183					A2
	NH	183					A17 Cla
	HO N DH						D5
						•	

【0345】 【表5】

Table 5.

3-(Trifluoromethyl)-4-bromophenyl Ureas

mp HPLC TLC Solvent	Mass	f
		1
Entry R (°C) (min.) R. System		Synth.
The state of the s		Method
85 O 186- 0.13 50%	509	A2
NH 187 EtOAc		BI
Me   50% pet		· Cla
-(")-O-("N   ether	MS)	1
	<u>.</u>	1
86 O 150- 0.31 50%	545	A6
CI, NH 152 EtOAc/	(M+H)+	Bl
Me   50% pet	(HPLC ES-	Cla
— ( ) — ( N   ether	MS)	
87 O 217- 0.16 50%	545	A2
CI	(M+H)+	Bl
Me   50% pet		Cla
O N ether	MS)	
88 O 183 031 5094	1535	<del> </del>
0.51 50%	525	A2
	(M+H)+	Bi
Et 50% pet		Cla
O N ether	MS)	1
89 Q Q.21 50%	511	A2
NH EtOAc	(M+H)+	Bi
Me 50% pct	(HPLC ES-	
O—( N ether	MS)	1
		ł
90 0.28 50%	525	A2
Me NH EtOAc	(M+H)+	BI
Me   50% pet	(HPLC ES-	Cia
O— N ether	MS)	ì
91 O Me 214- 028 509	-	<u> </u>
0.20 30%	522	A2
N 216 EtOAc/	(M+H)+	B1
Me 50% pet	(HPLC ES-	Cla
	MS)	
92 0, 0.47 50%	527	A2 step
NH EOAC	(M+H)+	A2 step 3b.
Me 50% pet	(HPLC ES-	A2 step
S—S—N ether	(MFLC ES-	4,
etiter	1413)	B1.
		Cla
93 0.46 50%	527	A2 step
NH EtOAC	(M+H)+	3b.
Me 50% pet	(HPLC ES-	A2 step
S—( N ether	MS)	4.
		81.
		Cla

94	NH NO	145-	0.41	5% MeOH/ 95% CH2CI2		A10 B1 Cla	
----	-------	------	------	------------------------------	--	------------------	--

【0346】 【表6】

Table 6.

5-(Trifluoromethyi)-4-chloro-2-methoxyphenyi Ureas

			T				
		1	1		πc	Mass	
F	•	mp	HPLC	TLC	Solvent	Spec.	Synth.
Entry	R	(°C)	(min.)	Rr	System	[Source]	Method
95	્	140-	1	0.29	5%	495	A2
1	У—NН	144			MeOH	(M+H)+	A7
	ĭMe		1		45%	(HPLC	Bi
l i					EtOAc/	ES-MS)	Cla
			<b>!</b> !		50% pet		0
1 1					ether		
96	Ω	244-		0.39	5%	529	A6
1 ~	CI. NH	245		وييا	MeOH/	(M+H)+	A7
1 1	,	243			45%		Bi
1	Me				EtOAc/	(HPLC	Cla
1 1			1			ES-MS)	C1S
1 1			<b>[</b>		50% pet		
97		-	[		ether		
"	9	220-		0.25	5%	529	A2
	CI — NH	221			MeOH/	(M+H)+	A7
1 i	/— Me	:	1		45%	(HPLC	Bi
1 1	~~ >~o~( N				EtOAc/	ES-MS)	Cla
1		ľ			50% pet		
					ether		
98	Q .			0.27	5%	495	A2
1	—√″ »				MeOH/	(M+H)+	A7
	── Me	i			45%	(HPLC	B1
1 }	Ö—, N				EtOAc/	ES-MS)	Cla
1					50% pet		]
}	<del></del>		1		ether		
99	0	180-		0.52	5%	509	A2
''	NH~	181		V.J2	·MeOH/		A2 A7
1		101				(M+H)+	
	Et		]		45%	(HPLC	Bi
			]		EtOAc/	ES-MS)	Cla
			1		50% pet		
	<u> </u>				ether		
100	oʻʻ	162-					A2
	<i>&gt;</i> −NH	165	Ţ				A7
	Pr-i		1	Ì			Bl
	~ >o~ `n						Cla
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
			t				

【0347】 【表7】

Table 7. Additional Ureas

Entry	R	шр (°С)	HPLC (min.)	TLC R,	TLC Solvent System	Mass Spec. [Source]	Synth. Method
101	NH NH Me	162- 165					A1 A2 C3 .
102	AF-WE			0.10	50% EtOAc/ 50% hexane	442 (M+H)+ (HPLC ES-MS)	A2 A4 C2d
103	HN NH NH NH NH NH-Me Me-NH	125- 130		0.24	40% EtOAc/ 60% hexane	512 (M+H)+ (FAB)	A2 C2b

### [0348]

# [0349]

例示したすべての化合物は 1 n Mないし  $1 0 \mu M$ の間の  $p 3 8 \mid C_{50}$ を示した。

# [0350]

マウスにおけるLPS誘発TNF $\alpha$ 生産 選ばれた化合物のインビボ阻害性質は、ネズミLPS誘発TNF $\alpha$ 生産インビボモデルを使用して決定された。10群のBALB/ c マウス(Charles River Breeding Laboratories,Kings ton,NY)を記録したルートにより担体のみまたは化合物で処理した。1時間後、エンドトキシン(E.c o l i リポポリサッカライド(LPS)100 $\mu$ g)を腹腔内(i.

p.)投与した。90分後、動物を二酸化炭素窒息により安楽死させ、血漿をヘパリン化試験管中へ心臓穿刺により個々の動物から得た。サンプルを12,500×gにおいて5分4℃にといて遠心することにより清澄化した。上清を新しい試験管へ傾しゃし、必要なとき-20℃で貯蔵した。血清中のTNFαレベルを市販のネズミTNF ELISAキット(Genzyme)を用いて測定した。

# [0351]

以上の実施例は、本発明の一般的にまたは特定的に記載された反応剤および/または作業 条件をもって以上の実施に用いたそれらに置き換えることによって同様の成功度をもって くり返すことができる。

# [0352]

以上の議論から、当業者は本発明の本質的特徴を確かめることができ、そしてその精神および範囲から逸脱することなく、本発明を種々の使用および条件に適応させるため種々の変更および修飾を加えることができる。